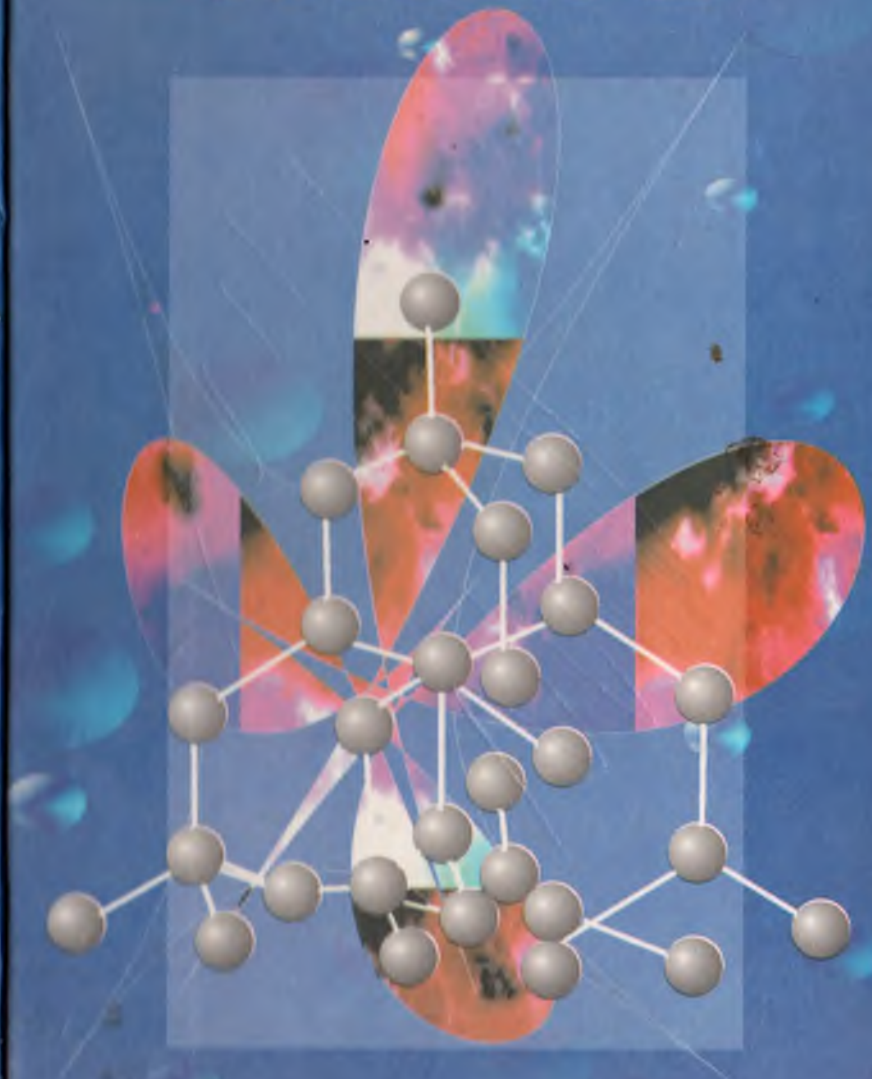


"ЎЗБЕКИСТОН"

УМУМИЙ ВА АНОРГАНИК КИМЁ

Қ. АҲМЕРОВ, А. ЖАЛИЛОВ, Р. САЙФУТДИНОВ

# УМУМИЙ ВА АНОРГАНИК КИМЁ



Қ. АҲМЕРОВ, А. ЖАЛИЛОВ, Р. САЙФУТДИНОВ

# УМУМИЙ ВА АНОРГАНИК КИМЁ

Ўзбекистон Республикаси Олий ва ўрта махсус таълим вазирлиги «кимёвий технология, озиқ-овқат технологияси ва бошқа ўналишлар бўйича бакалаврларни тайёрлаш учун дарслик сифатида тавсия этган.

24.1

А 98

Гақрекатлилор т.ф.д., проф. доктор УМУЖИД БЕСЕНОВ  
и ф.з.кандидат З. АСКУРДИНОВ

Муҳаррирлар: Р. Гонроко, Н. Йишилов

Ахмиров Қ. ж. юнив.

А 98. Умумий яз ашорчлик китоб. Кимсий технотогия ва  
биотехнология йўналишлари бўйича техника фаннига  
бакалавр йорини тайерланъ учун дарслик /Қ. Ахмиров,  
А. Жасилов, Р. Сайрутдинов—Т. Узбекистон, 2003. 464-б.

1.2 Автоджон

ISBN 9-646-03046-1

Мақкур дарслик олий техника ўкув юртварининг кимсий  
технотогия ва изаб таъсирлар турнага бўйича, озик овнат техно-  
логияси амалхудожественинг бўйича ислоҳот йўнилишлар бўйича  
бадијам саломлаган гендерларни мулчизданча бўйича учиб умумий яз  
ашорчлик кимсий техника фаннига тайирик китобни конидлар, макбузларни  
беришадан иш масъияти арга оғзи сипадлар. Учиб учиб мисбати макомларни  
ва мустакаби ўзганни учун макомларни келингандай.

Дарслик ёз китобрендан мазъум олганда олий сехника ўкув  
юртварининг табобатлари ва магистрандир фокузлабинида мумкин.

ББК 24.157.3

№476-2003

Алинир Навоиј помидаги  
Ўзбекистон министри турибонисо

код. 1705000000-103 2003  
н. 351 (04) 2003

## СҮЗ БОШИ

Маңжурларенік Ұәкістен Ресpubликасы Олий ва үрта мансус тағамының иштегінен көмекшіданған дастур ассоциацияның бүшінші оғажасынан бакалаврларға мұлжаллаб сипатан. Ұәкіблар општимаринің чуқурланғанын, аудиторияның мұстағдыш интеллигенттерінде амалдай ердам дастагидір. Ұәкілдердің рентген үсулидан ва тест назоратидан формальдегидтік умумий кимё асөслариниң сингдириш күзда туғызылып. Гәбеттік рүй берувчи жараңылар, атмосфера ва коингордан үшарнаның, түрдік минераларнинг ҳосил булиши, бұлардан кимёвий хомаңын сифатында фойдаланған ҳамда сингдириштің күлгінненіннің үргатын умумий кимё зыммасыға тоғатынан Фаниниң назарий масала ва муаммолари, қонун-көннеліктері, гипотезалар, башқа фанлар билан узвий бөғніліктердің жағдайлар таҳлил қилинади. Күп йиллар давомыда Гимназияның ривожланның тарихи, илмий ва амалдай ютуқлары, мұлыммалары, келажакда ҳал қилиниши лозим бўлган технолошик сұйым асөслари билан бўлажак бакалаврларни таништырған, уларда бу пилларга қизиқиш уйғотиш ҳамда дастлабки шартнамаларни ўстириш фаннинг асосий мақсади миссиялары.

Фаниниң үргатын натижасыда талаба:

кименшік мөдделалар ишлаб чиқаришдаги салмоғи;

жетек түзгілік назариялари;

Д. Н. Медведевнинг даврий қонуни ва кимёвий бөғніліктерін.

- молекулалар тузилиши ва кимёвий боғланиш;
- кимёвий реакцияларнинг иссиқлик эфектлари;
- эритмалар хоссалари, концентрацияларни ифодалаш усуллари;
- электрокимёвий жараёнлар;
- координацион бирикмалар, номенклатураси, классификацияси;
- элементларнинг электрон формулалари, табиатда учрайлиган асосий бирикмаларнинг олинини усуллари, физик-кимёвий хоссалари, халқ хўжалиги учун аҳамиятли бирикмалари тўгрисида маълумотлар;
- атмосферанинг экологик вазияти ва унинг кимё саноати билан узвий боғлиқлиги ҳақидаги дастлабки билимларни эгаллаши лозим бўлади.

Дарслидаги маълумотлар, ўлчов бирликлари, физик-кимёвий доимийлар Халқаро СИ системасида берилди, ҳозирги замон фани эришган ютуқлар тегинсли бобларда ўз ифодасини топди. Координацион бирикмалар, биоанорганик кимё, экология ва бошқа баъзи йўналишлар бўйича янги маълумотлар берилди. Булар билан бир қаторда атом, молекула, кимёвий элемент тушунчалари ва бирикмаларининг хоссалари замонавий таҳлилда талқин қилинди.

Муаллифлар дарслик ҳақида ўз фикр ва мулоҳазаларини билдирган ҳамда маслаҳатларини аямаган китобхонларга ўз миннатдорчилигини билдиради.

## КИРИШ

*Материя* – үнинг ҳаракати. *Материя* (*Materia* – лат.) – мөлдә маңыснин анилатувчи объектив борлық. Материя төвәрек атрофимитин ўрабтураш, молуккатурлы кўринишд мавжуд объект ва системалар ҳолида, хусусият, алоқа, муносабат ҳамма ҳаракат шаклларининг асоси сифатиде мавжуд. Материя таънигла бевосита кўз билан кўрадиган нарса ва жилемларина эмас, балки илмий-техника тараққиётининг усими нағижасида келажакда аниқланиши мумкин бўлгаш. Нарсаларни ҳам ўз ичига олади. Бутун оламдаги нарсалар ҳаракатдаги материянинг кўринишидир. Материянинг абадийлиги, унинг йўқдан бор бўлмаслиги ва изсиз йўқолиб кетмаслиги минглаб йиллар давомида исботланди.

Материя қатор универсал хусусиятларга эга. Дунёни мөлдий бирлиги ҳам унинг ана шу хусусиятларида ўз аксини тоналди. Материянинг вақтда абадий мавжудлиги ҳамда фазод чекенлигига, структураларининг битмас-туганмаслиги унинг универсал хусусиятлари қаторига киради.

Материя ҳаракатининг шакллари турли-тумандир. Жилемларни иситиш ва совитиш, нурланиш, қорнинг эриб сунга айланини, сувнинг музга ўтиши, кимёвий энергиянинг электрэнергиясига ва баъзи жараёнларда ажralувчи иссиқлик энергиясининг кимёвий энергияга айланиси, космик ҳалисмар, биологик жараёнлар шулар жумласидандир. Бундай ашчанини ва ўзарашлар материя ҳаракати кўринишларининг биринчи ва узункези боғлиқлигидан далолат беради. Материя ҳаракатининг бир кўринишдан иккинчи кўринишга ўтиши

табиатнинг асосий қонуни – материя ва унинг ҳаракати абадийлиги қонунидан келиб чиқади.

Ҳар бир фан материя ҳаракатининг асосий қўзишишини: кимё – молдалар, уларнинг таркиби, хоссалари, тузилиши ва уларда солир бўладиган ўзгаришларни ўрганивчи фан хисобланади.

Материянинг маълум физик хоссаларга ша бўлган ҳар бир қўриниши, масалан, кимё фанида сув, темир, тош, кум, кислород, азот ва бошқалар **молда** лейлали. Алюминий кумушранг енгил металл бўлиб, зичлиги  $2,7 \text{ г}/\text{см}^3$ , ёқиши марказлашган куб ишчарада кристалланади,  $658,6^\circ\text{C}$  да эрийди,  $2447^\circ\text{C}$  да қайнайди. Буларнинг ҳаммаси алюминийга хос физик хоссалардир.

Молданинг фазода чегараланган қисми **жисем** деб аталади. Бу молдага нисбатан нисбий тушунча бўлиб, аниқ бир нарсани англатади. Алюминийдан ясалган қошиқ, идиш-төвеклар, самолёт қисмлари сим ёки қурилиш материали жисемга мисол бўла олади. Молда ибораси жисем тушунчасига нисбатан умумийdir.

Ҳозирги вақтда молдалар тўрт гурӯҳга: элеменгар заррачалар, оддий молдалар, мураккаб молдалар (кимёвий бирикмалар) ҳамда аралашмаларга бўлиб ўрганилади.

Электрон, протон, нейтрон, позитрон, нейтрино, мезон, мюон ва бошқалар **элементар заррачаларни** ташкил қиласи. Ҳозирги вақтда уларнинг сони 100 дан ортади. Оддий молдалар кимёвий элементнинг эркин ҳолда мавжуд бўла оладиган бир туридир. **Мураккаб молдалар** (кимёвий бирикмалар) маълум нисбатларда икки ёки ундан ортиқ элементнинг ўзаро бирикни натижасида вужудга келади. Бундай молдалар табиатда кўн учрайди. **Аралашмалар** ҳам табиатда кўн тарқалган, бироқ улар ўз хоссалари билан кимёвий бирикмалардан фарқ қиласи. Багъзи аралашмалардаги алоҳида молда миқдорини оптика микроскопларда ҳам аниқлаб бўлмайди. Аралашмаларга тоғ жинслари, лойқа ва минерал қазилма бойликлари мисол бўла олади.

**Кимё тарихидан қисқача маълумот. Мамлакатимизда кимё фани ва саноатининг ривожланиши.**

XVII асрга келиб фан табиат ҳодисаларини ўрганишининг схоластик ёндашувларидан воз кечди ҳамда ўзининг тажрибага

асосланған холосаларига сұяна бошлади. Бунда Р. Бойль ишләрининг ақамияти катта бўлди. У биринчи бўлиб фан тажриба ва ундан келиб чиқувчи қонунийтларнинг мужасасимизнивидан келиб чиқувчи фикрларни илгари сурди. У кимёгарнинг вазифаси тажриба қўйиги, натижаларни таҳлил қилган ҳолда назария яратиш мумкинligини уқтириди.

Вужудга келган флогистан назарияси ҳам барбод бўлди. Ана нундан сўнгина фан тўгри йўлга туши бошлади.

Кимёнинг алоҳида фан бўлиб ажralиб чиқишида (XIX аср) массанинг сақланиши қонунига сүянilli: **реакцияга киришган моддаларнинг массаси реакция натижасида ҳосил бўлган моддаларнинг массасига тенг**.

Бутра М.В. Ломоносов билан А. Лавуазьенинг хизматлари катта бўлди. Лавуазье кимёвий реакцияларда моддаларнинг умумий массасини нафас, балки ўзро биркаётган моддалар таркиби аниқлашадиган элементи массаси ҳам сақланишини ишботлайди. 1905 йили А. Эйнштейн жисем массаси ( $m$ ) ва инергияси ( $E$ ) орасини ҳуширги инсбетт бўлан ифодаланувчи жиҳозини боршини курслаги:

$$E = mc^2$$

Бу ерда  $c$  – нуринин вакуумдаги тезлиги,  $y 2,997925 \cdot 10^8$  м/с тики таҳминан 300 000 км/с га тенг. Бу Эйнштейн тенгламаси юми билан маълум: масса ўзгарғанда тегиншли энергия ҳам аниқлауди.

186<sup>1</sup> йили А.М. Бутлеров томонидан кимёвий тузилиш ҳизирисининг кашф этилини ва 1869 йили Д.И. Менделеев омонидан элементлар даврий системасининг эълон этишини кимёминг ривожланишига буюк ҳисса бўлиб қущишиди. Унбу қанифистлар туфайли 40 дан ортиқ янги элемент тонишиди, минг-минглаб янни синтезлар амалга өндиришиди, табиат яратмаган ажойиб ҳоссали бирималар тужулга колтиришиди. Ўтда куймайдиган полимерлар, ҳосилга сўнг қўнгувчи органик ва минерал ўтилар, қишлоқ хўжалиги ширкуиандаларига қарши ишлатиладиган гербицидлар, юри дармон, синтетик кийим-кечак, сув остида ишлатишига сунжиллашган кабель симлар кимё туфайли вужудга келди.

40 йиллардан бошлаб Ватанимизда ўғит саноати учун асос бучан амқицак минг тоннадаб инилаб чиқарила бошланди,

күнлаб цемент, қурилиш материаллари, тиббиёт ва қишлоқ хұжалиғи пренаратлари яратилди. Ҳозир кимё саноати ишлаб чиқараётган маҳсулотлардан фойдаланмаёттан бирор соҳани күрсатиш қийин.

Кимё фани ва саноатининг катта одимлар билан ривожланыётганлиги бошқа соҳаларнинг ривожига ҳам ижобий таъсир этмоқда. Қатор йирик кимё ишлаб чиқариш бирлашмалари, ўнлаб заводлар, цех ва корхоналар турли хил маҳсулотлар ишлаб чиқармоқда. Бу корхоналарда ишлаб чиқарилаётган маҳсулотлар чет әлларда ҳам маълум ва машҳурдир. Республикамизда жойлашған 5 та кимё йұналишидаги ілмий-тадқиқот институти, олий ўқув юртларидаги факультет, кафедра ва тармоқ ілмий ташкилотларида кимё муаммолари ҳал этилмоқда.

Мамлакатимизда кимё фани ва саноатини жадал ривожлантириш, хусусан кимё корхоналарининг құвватини янада ошириш, маҳсулот сифатини күтариш, озиқ-овқат маҳсулотларини құпайтириш, кимё ютуқларидан амалий фойдаланиш вазифалари турибди. Табиий газ, тошкүмир, нефть, конденсат ва бошқа хомашёлардан фойдаланиш самараси күтарилемоқда. Биотехнология ривожлантирилди, чиқтисиз технологияга кенг йўл очилди, чорвачилик маҳсулотларининг маҳсулдорлиғи, қишлоқ хұжалик әқинлари ҳосилдорлигини ошириш учун кимёвий воситалар күнлаб ишлаб чиқарилмоқда. Қисқача қилиб айтганда, кимё ютуқларидан халқ хұжалигининг барға соҳаларида күп ва самарали фойдаланилмоқда.

## І Б О Б. ҮМУМИЙ КИМЕ

### 1.1. ЎЛЧОВ ВА БИРЛИКЛАРНИНГ МЕТРИК СИСТЕМАСИ

Миқдорий ўлчовларниң аҳамияти ҳақида XVIII асрда Лавуазье қайда тиб ўтган өли. 1881 йили метрик системасын асослашып бирликларниң СТС системасы (узунлик бирлиги – сантиметр, масса бирлиги – грамм, вақт бирлиги – секунд) қабул қилинди. Ҳозирги вақтда ўлчовларни миқдорий топишда турли асебоблардан фойдаланилади. Фонда құлланыладын стандарттарлар әсә бирликларниң метрик системасында ифодаланады. Амалиётта метрик система ва ундан келиб чиқалған бирликлардан фойдаланыш күзде тутилади. Булар ҳозирда халқаро миқёсда қабул қилингандар.

Халқаро бирликлар системасы – СИ (Sisteme Internationale – SI) ған ва техниканың барча соҳалари учун физик катталикларниң универсал системасы бўлиб, у 1960 йили ўлчов ва тарозилар XI Бонн конференциясида қабул қилинди. Бу системада олтита асосий, иккита қўшимча катталик ва шуларга мос ҳолда олтита асосий, иккита қўшимча бирлик ҳамда жуда кўн ҳосилавий катталиклар ва уларга мос бирликлар қабул қилинган. 1971 йили ўлчов ва тарозилар XIV Бонн конференциясида Халқаро бирликлар системасининг еттинчи асосий бирлиги сифатида **молъ** қабул қилинди ҳамда унга қўйидагича таъриф берилди: Моль – массаси 0,012 кг бўлган  $^{12}\text{C}$  углеродда қанча атом бўлса, таркибида шунча структуравий элементи бўлган модда миқдоридир. «Масса» ва «модда» миқдори бир хил тушунчада эмас. I-жадвалда СИ системасидаги асосий бирликлар ва уларниң таърифи келтирилган.

СИ системасининг асосий бирликларини аниқлаш учун қўлланиладиган дастлабки стандартлар улар қайтадан ўлчангандан айнан такрорланганлиги ва аниқ ўлчовларда қўлланилиши мумкинлигига қараб танланган. Масалан, килограмм Франциядаги Севра шаҳрида жойлашган тарози ва ўлчовлар Халқаро бюросида сақланувчи платина-иридий цилинтри стандарт массаси сифатида берилган. Метрик системада қўлланилувчи ўнлик қаср ёки ўнлик қисмлар учун асосий номларга қўшимчалар қўшиб ишлатилади. Буларнинг айримлари 2-жадвалда келтирилган.

#### I.I-жадвал

#### СИ системаси асосий бирликлари ва уларнинг таърифи

№	Катталик номи	Бирлик белгиси	Таърифи
1.	Моляр масса	кг/моль	Миқдори 1 моль бўлган модда массаси
2.	Моляр ҳажм	м <sup>3</sup> /моль	1 м <sup>3</sup> ҳажмни эгаллайдиган 1 моль модданинг моль ҳажми
3.	Кимёвий реакция-нинг иссиқлик эфекти	Ж	Турли кимёвий реакциялар натижасида 1 Ж энергияга эквивалент миқдорда ҳосил бўладиган иссиқлик эфекти
4.	Моляр ички энергия	Ж/моль	Ички энергияси 1Ж бўлган 1 моль модданинг энергияси
5.	Моляр энталпия	Ж/моль	1 моль кимёвий модданинг 1 Ж энергияга эквивалент энталпияси
6.	Кимёвий потенциал	Ж/моль	1 моль модданинг 1 Ж энергияга эквивалент кимёвий потенциали
7.	Кимёвий мойиллик	Ж/моль	1 моль модданинг 1 Ж энергияга эквивалент миқдорда намоён бўладиган кимёвий мойиллиги
8.	Активланиш энергияси	Ж/ моль	1 моль модданинг кимёвий реакция жарабёнида 1 Ж энергияга эквивалент активлаш энергияси

I. I-жадвалнинг давоми

9.	Моляр иссиқлик сифими	Ж/моль.К	Иссиқлик сифими 1 Ж/К бўлган 1 моль молданинг моляр иссиқлик сифими
10.	Моляр энтропия	Ж/моль.К	Энтропияси 1 Ж/К иссиқлик сифимига эквивалент 1 моль молданинг моляр энтропияси
11.	Масса концентрация	кг/м <sup>3</sup>	1 м <sup>3</sup> ҳажмда массаси 1 кг молда бўлган қаттиқ эритма концентрацияси
12.	Фоиз концентрация	%	100 г эритмада эриган кимий модданинг граммларда ифодаланган миқдори
13.	Моляр концентрация	моль/г	1 г эритувчидаги моляр концентрацияси 1 моль молданинг эриши натижасида ёсиш бўлган эритма
14.	Моль концентрация	моль/л	1 л газида 1 моль молданинг эриши натижасида ёсиш бўлган эритма
15.	Нормал концентрация	экв/л	1 л ҳажмда 1 эквивалент молда бўлган эритма концентрацияси
16.	Осмотик босим	Па	Ярим ўтказиб юборувчилардаги 1 Па босимга эквивалент бўлган осмотик босим
17.	Диффузия коэффициенти	м <sup>2</sup> /с	Концентрация градиенти 1 м <sup>-4</sup> бўлганда 1 с вақт ичида 1 м <sup>2</sup> моздан ўтадиган заррачанинг диффузия коэффициенти
18.	Кимёвий реакциянинг тезлиги	моль/м <sup>3</sup> · с	1 с вақт ичида эритмадаги дастлабки моляр концентрацияси 1 моль/м <sup>3</sup> га ўзгарадиган мономолекуляр кимёвий реакциянинг ўртача тезлиги
19.	Катализаторнинг активлиги	моль/кг · с	1 с вақт ичида эритмадаги дастлабки моляр концентрацияси моль/кг га ўзгарадиган реакция тезлиги
20.	Диполь моменти	Кл.м	Кучланганлиги бирга тенг бўлган бир жинсли электр

I. I-жадвалынг давоми

			майдонида механик момент хосил қила оладиган электр куч
21.	Құтбланувчанлык	Кл·м <sup>2</sup> /В	1 м <sup>2</sup> юзага таъсир етә олади- ган электр күчләнгандык
22.	Оксидланиш-қайта- рилиши потенциали	В	1 моль модданинг оксидланиш реакциясыга киришганды ҳо- сил бүлгән күчләнгандык
23.	Нурланыш интенсив- лигі	Вт/м <sup>2</sup>	1 м <sup>2</sup> юзага қувваты 1 Вт бүлгән нурланыш түнгандык интен- сивлик
24.	Квантлар оқимининг зичиги	C <sup>-1</sup> ·m <sup>-2</sup>	Оқимга тик бүлгән 1 м <sup>2</sup> юзадан 1 с вақт ичіда уталиған квант- лар сөни
25.	Элементар электр за- ряд	Кл	е = электроннинг элементар зар- ядидан олинған карралы зар- яд қийматы
26.	Богланиш энергияси	Ж	Кимёвий bogланишни узишга сағып бүлгән энергия
27.	Ярим емирилиш даври	С	Атом дастлабки миқдорининг ярмасы емириладыган вақт

I. 2-жадвал  
Үлчөв системаси белгилари

Күпимча	Белги- ланиши	Сон микдори	Мисоллар
Мега	M	10 <sup>6</sup>	1 мега метр (Мм) = 1 · 10 <sup>6</sup> м
Кило	K	10 <sup>3</sup>	1 километр(км) = 1 · 10 <sup>3</sup> м
Деци	Д	10 <sup>-1</sup>	1 дециметр (дм) = 0,1 м
Санти	С	10 <sup>-2</sup>	1 сантиметр (см) = 0,01 м
Милли	М	10 <sup>-3</sup>	1 миллиметр (мм) = 0,001 м
Микро	МК	10 <sup>-6</sup>	1 микрометр (мкм)= 1 · 10 <sup>-6</sup> м
Нано	Н	10 <sup>-9</sup>	1 нанометр(нм) = 1 · 10 <sup>-9</sup> м
Пико	П	10 <sup>-12</sup>	1 пикометр (пм) = 10 · 10 <sup>-12</sup> м

3 жаңылда асосий физик-кимёвий катталиклар көлтирилгандар.

1. З-жадда

### Баъзи физик-кимёвий катталикларнинг миқдори ва белгиси

Катталик номи	Катталик миқдори белгиси
Массанинг атом бирягити	$1 \text{ м.а.б.} = 1,66057 \cdot 10^{-27} \text{ кг}$ $6,022169 \cdot 10^{23} \text{ м.а.б.} = 1 \text{ кг}$ $e = 1,6022 \cdot 10^{-19} \text{ Кл.}$
Электрон заряди	$m_e = 100728 \text{ м.а.б.} = 1,67265 \cdot 10^{-24} \text{ г}$
Протон массаси	$m_p = 1,00866 \text{ м.а.б.} = 1,67495 \cdot 10^{-24} \text{ г}$
Нейтрон массаси	$m_n = 5,48580 \cdot 10^{-4} \text{ м.а.б.} = 9,10953 \cdot 10^{-34} \text{ г}$
Электрон массаси	$R = 8,3144 \text{ Ж/К} \cdot \text{моль} = 0,08205 \text{ латм/К.моль}$
Молиер газ доимийси	$1,38066 \cdot 10^{-23} \text{ Ж/К}$
Бозыман доимийси	$6,6262 \cdot 10^{-34} \text{ Ж.с.}$
Планк доимийси	$9,6485 \cdot 10^4 \text{ Кк/моль}$
Фарадей доимийси	$c = 2,997925 \cdot 10^8 \text{ м/с}$
Вакуумдаги ёргулук нури	$\text{Na} = 6,022045 \cdot 10^{23} \text{ моль}^{-1}$
тезлиги	
Аногацро сони	$\pi = 3,14159265 36$
Ни сони ( $\pi$ )	

### I.2. АТОМ-МОЛЕКУЛЯР ТАЪЛИМОТ

Атом-молекуляр таълимот асосларини М.В. Ломоносов кимёга татбиқ этди. У ўзининг «Математик кимё элементчари» (1741 й.) номли мақоласида модда тузилишининг корпускуляр назариясини эълон қилди. Бу назария кимё фанининг ривожланишила муҳим аҳамиятга эга. ( Корпускуляр сўзи ҳозирги молекула терминига мос келади). Олим фикрича, барча молдалар майда заррачалардан таркиб топган бўлиб, физик жиҳатдан бўлинмайди ва ўзаро тортишиб туради. Модданинг хоссалари хусусан унинг агрегат ҳолати шу зарралар хоссаси билан аниқланади, яъни молдалар хоссаларининг ҳар хиллиги заррачалар хоссаларининг турлича бўлишига ва ўзаро боғланни усулига боғлиқ бўлади.

Атом-молекуляр назарияга мувофиқ барча моддалар «корпускула»лардан тузилган бўлиб, улар бир-биридан фазо орасини билан ажралиган ва тўхтовсиз ҳаракатда бўлади: корпускулалар ҳам ўз наебатида «элементлар» дан (атомлардан) таркиб топсан, аниқ масса ҳамда ўлчамга эга, оддий моддаларнини кориускулалари бир хил элементлардан, мураккаб молекуларники оса турли элементлардан тузилган. Корпускулалар бошқа механик жисмлар каби ҳаракатда бўлади.

Жисмларнинг исиши ёки совиши ҳодисалари корпускулаларнинг ҳаракати натижасида содир бўлади, деб тушунтирилди. Шунингдек, унда мoddанинг ҳолати корпускулалар ҳаракати билан боғлиқ экан, кимёвий ўзгаришлар ҳам кимёвий усуллар билан бир қаторда физик ва математик усуллар ёрдамида ўрганилиши кераклиги таъкидланган эди. Ломоносов илгари сурган фикрлар янги асбоб ва ускуналар ёрдамида кейинчалик ўтказилган аниқ миқдорий тажрибалар ва фанда қўлга киритилган илмий далиллар асосида тўла исботланди. Ломоносовнинг мегалларни қиздириш бўйича ўтказган тажрибаларини француз олими Антуан Лавуазье 1773 йили такрорлаганлиги ва олинган маълумотларнинг бир хиллиги қизиқарли бўлди. Лавуазье идиш ичида металл билан реакцияга киришаётган газнинг кислород эканлигини аниқлади. Идища реакцияга кирмай қолган газни азот деб атади. Лавуазъенинг ёниш ҳодисасини аниқлаб бериши кимёдаги кўп ҳодисаларни тўғри тушунишга олиб келди. Аввало бу флогистон назариясига катта зарба бўлди: куйинди ва флогистондан иборат деб қаралган металлар оддий мoddалар бўлиб чиқди. Аксинча куйинди ёки «ерлар» эса мураккаб бирикмалар сифатида қаралиши керак бўлиб қолди. Шунда сув ҳам мураккаб бирикма (у водороднинг кислород билан бирикмаси) эканлиги исботланди. Ҳавонинг кислород билан азотдан ташкил топганлиги, азот ёнишга ёрдам бермаслиги амалда тасдиқланди. Илгари элементлар деб, ҳисоблаб келинган сув, ҳаво, куйиндилар мураккаб мoddалар ёки аралашмалар эканлиги аниқланди. Ҳақиқий элементлар: металлар, кислород, азот, водород, олтингугурт ва бошқалар кимёвий жиҳатдан бўлинмайдиган мoddалардир.

А. Лавуазье фанда катта ишлар қилишига қарамай, иссиқликни «огирлиги бўлмаган» (массасиз) элемент деб қарали, уни «теплород» деб аташгача борди ва элементлар рўйхатига киритди. Бу хато фикр эди, албатта.

XIX аср бошларида инглиз олими Ж. Дальтон ўзининг физик-кимёвий тадқиқотлари асосида модда тузилишининг атомистик таълимотини яратди. Бу таълимотга кўра, мoddалар ниҳоятда майда заррачалар – атомлардан тузилган, булар янада кичикроқ заррачаларга бўлина олмайди: ҳар қайси кимёвий элемент фақат ўзига хос «оддий» атомлардан тузилган: яни ҳар бир элементнинг атоми ўзига хос масса ва ўлчамга эга бўлади; кимёвий реакция пайтида турли элементларнинг «оддий» атомлари ўзаро аниқ ва ўзгармас бутун сонлар нисба-

тида бирикиб «мураккаб» атомлар ҳосил қиласы: ҳар хил хоссаларга эга бўлган атомларгина фақат ўзаро бирика олади, бир элемент атомлари ўзаро кимёвий реакцияга киришмайди, улар бир-биридан қочади.

Дальтон газларнинг парциал босими ва каррали нисбатлар қонунини кашф этди. У кимёвий элемент тушунчасини аниқ таърифлади: Кимёвий элемент – бир хил хоссалари билан тавсифланадиган атомлар туридир.

Дальтон кимёга атом-массаси тушунчасини киритди, водороднинг атом массасини шартли равишда бирга тенг деб қабул қилишни таклиф қилди.

Дальтон таълимотида оддий моддалар молекулаларини инкор қилишдек катта хатога йўл қўйилган эди. У бир элементнинг бир атоми иккинчи элементнинг фақат бир атоми билан бирикади, деб ўлади. Бундай ҳодда сув формуласини битта кислород ва битта водороддан, бензолни битта углерод ва битта водороддан тузилган деб, сувни OH ва бензолни CH формулавлар кўринишида ёзиш керак бўлар эди. Мураккаброқ формулали сульфат ва нитрат кислоталар, мармар тош, минераллар, қанд моддалари ва целлюзозаларни ёзиш имконига ёга бўлмаган бўлардик. Бу Дальтоннинг иккинчи катта хатоси ва таълимотидаги камчилиги эди.

### I.3. КИМЁВИЙ ЭЛЕМЕНТ

Кимёвий элемент оддий ва мураккаб моддаларнинг тарқибий қисми ҳисобланади. Кимёвий элемент ядро заряди бир хил бўлган атомлар тўғламидан иборат. Ҳозирги вақтда 107 та кимёвий элемент матъум бўлиб, уларнинг 89 таси табиатда учрайди, қолганилари эса ядро реакциялари натижасида сунъий равишда олинган. **Кимёвий таърифга** кўра: *кимёвий элемент – оддий ва мураккаб моддалар тарқибига кирадиган ва маълум атом массасига эга бўлган атомлар туридир.*

Элементлар орасидаги ўзаро боғлиқлик даврий системада ўз аксини топган. Элементнинг атом рақами протон заряди бирлигига ифодаланган ядро зарядига; сон жиҳатдан эса атом ялросидаги протонлар сонига тенг. Элемент ялросидаги нейтронлар сони протонлар сонидан фарқ қилиши мумкин.

Масалан, водород изотопи тритий ( $^3H$ ) да бир протон, икки нейтрон ва бир электрон бор.

**Яфоси аниқ протонлар ва нейтронлар сонига эга атом нуклид дейилади. Яфодаги протонлар ва нейтронларнинг умумий сони масса сони деб юритилади.**

Кимёвий элементнинг нисбий атом массаси унинг табиатда тарқалиши ҳисобга олинган табиий изотоплари массаларининг ўртача қийматига тенг. У одатда массанинг атом бирлиги (м.а.б) да ифодаланади. Бунинг учун  $^{12}\text{C}$  атом нуклиди

массасининг  $\frac{1}{12}$ , улуши қабул қилинган. Массанинг атом бирлиги тахминан  $1,66057 \cdot 10^{-27}$  кг га тенг.

Кимёвий элементларнинг табиатда мустақил мавжуд бўла оладиган шакли оддий модда тушунчасига мос келади. Ҳар бир кимёвий элемент атоми ўз бирикмаларида ўзига хос оксидланиш даражаларини намоён қилади. Кимёвий реакцияларда атомлар сақланади, чунки атомларнинг ташқи қобиқларидаги электронлар қайтадан тақсимлангани ҳолда атом ядрои ўз ҳолиша сақланиб қолади.

Кимёвий элементлар **металл ва металлмасларга** бўлинади. 22 та металлмас элемент ( $\text{H}$ ,  $\text{B}$ ,  $\text{C}$ ,  $\text{Si}$ ,  $\text{N}$ ,  $\text{P}$ ,  $\text{As}$ ,  $\text{O}$ ,  $\text{S}$ ,  $\text{Se}$ ,  $\text{Te}$ , галогенлар ва инерт газлар) бўлиб, қолганлари эса металларdir.

#### I. 4. ТОЗА МОДДА ВА АРАЛАШМАЛАР

Табиатдаги минглаб моддалар маълум бўлган 100 дан ортиқ кимёвий элементлардан таркиб топганлар (уларнинг ҳаммаси ҳам ўта зарур моддалар бўлмаслиги мумкин). Ер қаъридан қазиб олинадиган фойдали қазилмалар асосан беш элемент: кислород, кремний, алюминий, темир ва кальцийдан таркиб топган. Инсон организмининг 90 фоизи асосан уч элемент — кислород, углерод ва водороддан ташкил топган. Шунингдек, 20 га яқин элемент табиатда жуда оз миқдорда учрайди ёки лабораторияларда олинган. Улар топилиши қийин ва ноёб элементлар ҳисобланади.

Табиатда соғ ҳолда олтин, кумуш, платина ём билари учрайди. Углерод, олtingугурт, симоб ва бошқа бавзи элементлар ҳам нисбатан тоза ҳолда учрайди. Қолган элементлар табиатда, асосан аралашмалар ва минераллар таркибида учрайди.

Моддаларни тозалашнинг замонавий усуллари. Кимёгарлар кўпинча аралашмалар билан иш кўраладилар. Аралашмалардан тоза моддани ажратиб олишда фильтрланни, ҳайдаш ва хроматография усулларидан фойдаланилади.

Майда кўп тешикли тўсиқ орқали суюқликлардан қаттиқ заррачаларни ажратиб олиш усули фильтрлаш дейилади. Ичимлик сув қум ва лойқадан ана шундай оддий йўл билан тозаланади. Эритмалардан моддаларни ажратиб олишда уларнинг эрувчанлигидан ҳам фойдаланилади. Масалан, 10 г ош тузи ва 10 г ичимлик сода аралашмасини бир-биридан ажратиш учун, уни 70 °C гача иситилган 100 мл сувда эритиши ва кейин температурани 0° гача совитиш керак. Температура пасайтирилганда ош тузининг эрувчанлиги деярли ўзгармайди, у эритмада қолади, ичимлик сода эса 0°C атрофида эритмадан деярли қаттиқ ҳолда ажралади (эримани фильтрлаш йўли билан ажратиб олинади).

Ҳайдаш (дистиллаш) усули моддалар учиш хусусиятининг ҳар хиллигига асосланган. Денгиз сувидан ичимлик суви олиш мақсадида сув маълум вақт ичидан қайнатилади. Сув буги бошқа идишга ўтказилиб конденсалтланади. Туз ҳайдалаётган идиш тагида қолади. Буг конденсалтанишидан ҳосил бўлган суюқлик дистиллят дейилади. Ҳайдаш усулида фракцион колонналардан фойдаланилади. Бу усул бир-биридан ажралиши қийин ёки қайнаш температуралари яқинроқ бўлган суюқликларни бир-биридан ажратиш учун қўлланилади. Нефть сифатига қараб бензин 60–150 °C атрофида, керосин 150–250 °C да, сурков мойлари 250–350 °C да ажратилади. Дизель ёқилғиси, мазут, вазелин ва бошқа маҳсулотлар ҳам маълум температурала ҳайдалиб, фракцияланади. Қолдик сифатида смола (битум) қолади.

Хозирги вақтда турли аралашмалар (суюқликлар аралашмаси, суюқлик билан газ аралашмаси ва ҳоказо) таркибидаги моддаларни бир-биридан ажратишида хроматография усули кенг қўлланилмоқда. Бу усул моддаларнинг қаттиқ ҳолатдаги инерт материалларда адсорбиланиш хусусиятига асосланган. Инерт материал (сорбент) сифатида алюмосилликатлар, инзен гишти, пемза, чинни кукуни, қум ва бошқалар ишлатилади. Моддаларнинг адсорбиланиш тезлигига мувофиқ олинган хроматограммалар асосида қилинган ҳисоблар бўйича аралашмадаги у ёки бу модданинг миқдори

аниқланади. Хроматографик анализнинг афзалиги шундаки, у секунд ёки минутлар ичидә ўтказилади. Бу усулдан саноат корхоналарида узлуксиз равишда ўтказиладиган анализ ва назорат мақсадларида ҳам фойдаланилади. Хроматографик усул аралашмада қанча модда бўлса, ҳаммасини аниқлашга имкон беради. Аралашмадаги 20-30 мoddани бир йўла бир неча дақиқаларда аниқлашнинг хроматографик йўли „экспресс – усул“ деб ҳам юритилади. Шу билан бирга саноатда колонкали хроматография усули, қофоздаги хроматография усули ва бошқа усуллар кўлланилади.

### I. 5. АНОРГАНИК БИРИКМАЛАР НОМЕНКЛАТУРАСИ

Кимёвий бирикмаларнинг ниҳоятда кўплиги (уларнинг сони 4 миллиондан ортиқ) уларни маълум тартибда аниқ номлашни талаб қиласди. Табиийки, буларнинг маълум бир қисми ўзининг хусусий номига эга (масалан, сув, аммиак). Лекин кўпгина бирикмаларни номлашда ҳар бир мoddани инфоматив ёки систематик равишда номлашга имкон берадиган маълум қоидаларга амал қилинади.

Дастлабки номенклатура системаси анорганик ва органик бирикмалар орасидаги тафовутни кўрсатиш асосида тузилган эди. Вақт ўтиши билан бундай номенклатура талабга жавоб бера олмай қолди. Анорганик мoddалар кўпроқ жонсиз табиатга, органик мoddалар эса жонли табиатга ҳамоҳанг равишда номлангани ҳам маълум. Анорганик модаллар номенклатурасида бундай бирикмалар шартли равишда икки қисмга “мусбат” ва “манфий” қисмларга бўлинади. Ион бирикмалар мусбат ва манфий зарядли ион ёки атомлар группасидан таркиб топади.

Ион бирикмаларда ионлар катион ва анион сифатида мавжуд. Оддий катионларни кўпинча метал элементлари ҳосил қиласди. Улар элемент номи билан аталади. Масалан,  $\text{Na}^+$  – натрий иони,  $\text{Ca}^{2+}$  – кальций иони,  $\text{Fe}^{2+}$  – темир (II) иони,  $\text{Fe}^{3+}$  – темир (III) иони ва ҳоказо. Оддий анионларга  $\text{F}^-$  – фторид-ион,  $\text{O}^{2-}$  – кислород-ион,  $\text{S}^{2-}$  – сульфид-ион,  $\text{N}^{3-}$  – нитрид-ионларни мисол қилиб кўрсатиш мумкин.

Оксианионларда кислород кам бўлганда, уларнинг номи – *ит*, кўп бўлганда – *ат* қўшимчаси билан тугайди:  $\text{NO}_2^-$

нитрит-ион;  $\text{SO}_3^{2-}$  – сульфит-ион,  $\text{NO}_3^-$  – нитрит-ион;  $\text{SO}_4^{2-}$  – сульфат-ион ва ҳоказо.

Кислоталар учун эски номенклатура сақланиб қолган. Буларни водород иони (ёки бир неча шундай ионлар) ва оддий ёки комплекс аниондан ташкил топған деб қаралади. Агар кислоталар таркибида оддий анион бұлса, улар қуйидаги мисолларда көлтирилганидек номланади. Мұхим кислоталар номи шу кислоталар таркибидеги анионлар номидан көлтириб чиқарылады;  $\text{HCl}$  – хлорид кислота;  $\text{H}_2\text{S}$  – сульфиド кислота,  $\text{HClO}$  – гипохлорит кислота,  $\text{HClO}_2$  – хлорит кислота,  $\text{HClO}_3$  – хлорат кислота ва  $\text{HClO}_4$  – перхлорат кислота.

## *Тақрорлаш учун материаллар*

*Мавзуларнинг қисқача мазмуни. Атрофимизни үраб турған борлық материя күриншилдір. Турли хил мөддәлар, бирикмалар, минераллар, фойдалы қазилма ва бошқалар шулар жумласига киради. Материя доимий ҳаракатта бўлиб Қуёш системаси, қолаверса Коинотдаги борлық-нарсалар тўхтовсиз ҳаракатдадир.*

СИ системаси асосий бирликлари ва улар таърифи келтирілади. Ўлчов системаси бирликлари, кенг қўлланиладиган физик-кимёвий катталиклар ва улар белгиларига тўхталинади.

### *Ўтилган бобни ўрганишдан мақсад:*

1. Метрик система билан чукурроқ танишиш, асосий бирликларни билиб олиш, олинган натижаларни метрик системага ўтказа билиш, ҳароратни Цельсий шкаласига ўтказиш, ундан Кельвин ёки Фаренгейтга ўтказа олиш.
2. Зичлик ва шу каби бошқа физик бирликлар учраган ҳолларда ҳисоблар олиб боришни ўрганиш.
3. Олинган сонлар миқдорини турли бирликларда ифодалай олиш.

## *Mашқлар*

1. Материянинг кўзга кўринмайдиган турларидан мисоллар көлтиринг, бир энергия турини иккинчи турга ўтишини мисолларда исботланг.

2. СИ системасида ҳовуздаги сув ҳажми, кондан топиб олинган олтин ёмбиси, радиоизотопларнинг ярим емирилиш даври қандай бирликларда ифодаланишини айтинг.

3. Металлдан қилинган реактор катталиги  $4.5 \times 14 \times 24$  см га тенг бўлса, унинг ҳажми куб сантиметр ва куб метрда қандай миқдорга тенг бўлишини ҳисобланг.

### ***T e c m   s a v o l l a r i***

1. Бир грамм олтин оддий шароитда қандай ҳажмни эгаллайди ( $\rho=10,21 \text{ см}^3/\text{моль}$ )?

- а) 0,0420; б) 0,0845; в) 0,0518; г) 0,0381; д) 0,0221.

2. Нормал шароит ( $101, 325$  КПа. босими ва  $273^{\circ}\text{K}$ ) да ҳавонинг зичлиги қандай миқдорга эга бўлади?

- а) 2,29 г/л; б) 3,12 г/л; в) 1,79 г/л; г) 2,67 г/л; д) 1,19 г/л.

## ІІ БОБ

# АТОМ ТУЗИЛИШИ

## ІІ.1. АТОМЛАР

Табиатда мавжуд моддалар бир-биридан элементтар заррачалар—протонлар, нейтронлар сонига қараб фарқланади. Сүнгги йилларда катта қувватга эга бўлган тезлатгичларнинг кашф этилиши ва космик нурлар таркибининг анализ қилиниши натижасида 200 дан ортиқ элементтар заррачаларнинг борлиги аниқланди. Шу сабабли, қўпинча “элементтар заррачалар” тушунчаси ўрнига “фундаментал заррачалар” термини ишлатилмоқда.

Кимёвий элементнинг хоссаларини сақловчи энг кичик заррача **атом** дейилади.

Модданинг хоссаларини ўзида сақладиган, бир нечта атомдан таркиб топган ва мустақил мавжуд бўла оладиган энг кичик заррачаси **молекула** деб аталади.

**Атом** — протонлар ва нейтронлардан таркиб топган мусбат зарядланган ядродан ва унинг атрофида ҳаракатланалиган манфий зарядли электронлардан иборат. Кўпгина атомлар барқарор бўлиб, жуда узоқ муддатгача ўз ҳолатини сақлай олади. Лекин баъзи атомлар маълум вақтдан кейин ядрода бўладиган ўзгаришлар туфайли бошқа атомларга айланиб кетади. Бундай атомлар **радиоактив атомлар** деб аталади. Атом электроннейтрал бўлиб, ядро атрофидаги электронларнинг умумий сони ядронинг мусбат зарядига тенг. Агар атомдан бир ёки бир неча электрон чиқариб юборилса, **мусбат зарядли ион — катион**, атом электрон биринкириб олса, **манфий зарядли ион — анион** ҳосил бўлади. Атомдаги электронлар сони ва мусбат зарядланган ядро заряди айни атомнинг кимёвий реакциядаги аҳамиятини тавсифлайди.

**Кимёвий элемент** — бир хил зарядли ядрога эга бўлган атомлар тўпламидир. Ядро заряди элементнинг кимёвий элементлар даврий системасида жойлашган ўрнини белгилайди; элементнинг даврий системадаги тартиб рақами унинг атом ядроси зарядига тенг.

## ІІ.2. АВОГАДРО СОНИ

Ҳар қандай элементнинг бир молидаги атомлар сони **Авогадро сони** деб аталади ва  $N$  ҳарфи билан белгиланади.

Аниқ ўлчашлар бу соннинг  $N_A = 6,023 \cdot 10^{23}$  моль<sup>-1</sup> га тенг эканлигини кўрсатди. Ҳар қандай модданинг бир молида ҳам худди шунча молекула бўлади. Бу миқдор универсал ўзгармас қийматга эга бўлиб, углерод атоми массасининг ўн иккидан бир улуши билан тавсифланиб, модданинг таркиби ва агрегат ҳолатига боғлиқ бўлади.

Авогадро сони ҳозирги вақтда бир-бирига алоқадор бўлмаган 60 га яқин усул билан аниқланади. Биз қўйида, улардан иккитаси билан танишиб чиқамиз.

**1. Резерфорд усули.** Бу усулни Резерфорд 1911 йили кашф этган. Радиоактив элементлар парчаланиши натижасида ўзидан  $\alpha$ -заррачалар чиқаради. Бу заррачалар бирор мoddага тўқнашиб қаршиликка учрайди. Натижада ўзига иккита электрон бириктириб, гелий атомига айланади. Ҳосил бўлган гелий миқдорини микроусул ёрдамида аниқлаш мумкин. Бир грамм радиининг бир йилда парчаланиши натижасида 159 мм<sup>3</sup> ёки секундига 5,03 нм гелий ҳосил бўлиши тажрибада аниқланган. Гелий атоми ҳосил қиласидан  $\alpha$ -заррачалар кўз билан кузатиш мумкин бўлган энергияга эга, Шунинг учун маълум миқдордаги радиоактив модда чиқарган  $\alpha$ -заррачаларни ҳисоблаш мумкин. Масалан: 1 г радий бир секундда  $13,6 \cdot 10^{10}$  та  $\alpha$ -заррача чиқаради. Бизга маълумки, 1 моль гелий оддий шароитда 22,4 л ҳажмни эгаллайди. Шунга асосланиб пропорция тузилади:

$$5,03 \cdot 10^{-9} \text{ см}^3 \text{ He да} - 13,6 \cdot 10^{10} \text{ та атом бор.}$$

$$22,4 \cdot 10^3 \text{ см}^3 \text{ He да} - N_A \text{ та атом бор.}$$

бу ерда:

$$N_A = \frac{22,4 \cdot 10^3 \cdot 13,6 \cdot 10^{10}}{5,03 \cdot 10^{-9}} = 6,04 \cdot 10^{23} \text{ атом.}$$

Топилган миқдор Авогадро сонидан жуда кам фарқ қиласиди. Бу фарқ  $\alpha$ -заррачаларни кузатишда йўл қўйилган хато натижасида келиб чиқсан.

**2. Милликен усули.** Авогадро тажрибасини биринчи бўлиб 1909 йили Милликен электронлар зарядини ўлчаш орқали амалга оширган. Милликен томонидан яратилган қурилма схемаси II.1. расмда кўрсатилган.

Бу қурилма термостатга жойлаштирилган металлсизмон камерага (3) ўрнатилган иккита (1,2) латун пластинкадан

тапкил топган конденсатордан иборат. Пуркагич (5) ёрдамида тешикчадан (6) ўтиб, конденсаторга тушадиган бир томчи мой тумани ҳосил қилинади. Ҳосил қилинган мой туманининг ҳаракатини кузатгич (7) орқали кузатиш мумкин. Камерадаги ҳаво рентген найчасидан (10) юборилган рентген нурлари таъсирида ионланади. Натижада ҳосил бўлган мусбат зарядли ионлар мой томчилари билан тўқнашиб зарядланади. Бу зарядланиш  $e_k$  билан белгиланади. Конденсатор пластинкаларида ҳосил бўлган кучланишни ўзгартириб, шундай қиймат танлаб олинадики, бу қиймат электр майдонида зарядланган томчининг тортишиш кучига тенг бўлсин, яъни:

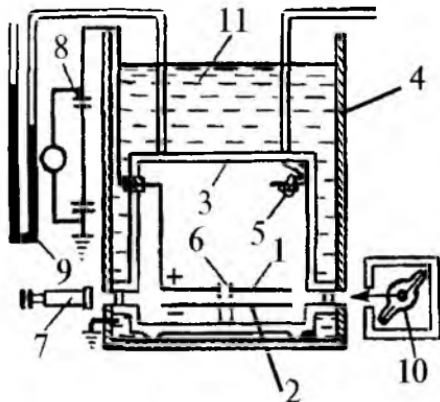
$$mg = e_k \cdot E \quad (\text{II.1})$$

Бу ерда:  $m$  = томчи массаси;  $g$  = эркин тушиш тезланиши,  $E$  = электр майдони кучланиши.

Текис сиртли конденсатор учун электр майдони кучланиши қийидаги қийматга эга бўлади:

$$E = \frac{V}{d} \quad (\text{II.2})$$

Бу ерда:  $V$  — пластинкага берилган кучланиш;  $d$  — пластинкалар орасидаги масофа.



II.1 - расм. Электрон зарядини ўлчашда қўлланиладиган Милликен қурилмасининг схемаси.

II.2 - конденсатор пластинкалари: 3-металл камера; 4-термостат; 5-мой пуркагич; 6-пластинка тешикчаси; 7-кузаткич най; 8-аккумулятор; 9-монометр; 10-рентген найчаси; 11-иссиқликни изоляцияловчи суюқлик керосин.

Биринчи ва иккинчи тенгламани умумлаштырсақ,

$$e_k = \frac{mg \cdot d}{V} \quad (\text{II.3})$$

Бу (II.3) тенгламадан томчининг массасини билган ҳолда  $e_k$  миқдорни топиш мумкин (томчининг массасини электр майдонига киритмасдан туриб, ҳавода эркин тушиш тезлиги орқали ҳам аниқдаб олиш мумкин).

Томчи заряди доимо электрон зарядига нисбатан карраги бўлишини Милликен аниқлади. Электрон зарядидан кичик бўлган томчи заряли кузатилмаган. Бунга сабаб, томчи битта, иккита, учта электронни (ёки ионни) ўзи билан олиб кетиши мумкин. Ҳеч қачон томчи электроннинг бир қисмини бириктириб ололмайди, чунки электрон бўлинмасди. Шунинг учун томчининг энг кам қийматга эга бўлган заряди электрон зарядига тенг бўлади.

Милликен жуда кўп ўлчашлар натижасида электрон зарядининг миқдори  $e_k = 4,77 \cdot 10^{-10}$  электростатик бирлик (ёки  $1,603 \cdot 10^{-19}$  Кл)ка тенглигини аниқлади.

Ҳозирги вақтда бу миқдор жуда аниқ ҳисобланган бўлиб,  $e_k = 4,803 \cdot 10^{-10}$  э.с.б. (ёки  $1,602 \cdot 10^{-19}$  Кл) га тенг деб қабул қилинган. Бу миқдор ўзгармас қийматга эга бўлиб, Авогадро сонини топишда қўлланилади.

Ҳақиқатан Фарадей қонунига мувофиқ электролиз жараёнида 1 моль-экв модда ажратиб олиш учун эритмадан 96485 кулон электр энергия ўтказиш керак. Демак, хлорид кислота эритмасидан 1,008 г водород ва 35,453 г хлор ажратиб олиш учун 96485 кулон электр энергия сарф қилинади. Чунки водород хлорид эритмаси электролиз қилинганда электрон зарядига тенг бўлган  $H^+$  ва  $Cl^-$  ионлари ҳосил бўлади. У ҳолда Фарадей сонини электроннинг заряд миқдорига бўлиб, 35,453 г хлор ёки 1,008 г водород нечта атомдан ташкил топганлигини ҳисоблаб топиш мумкин. Умуман бир моль ҳар қандай элементдаги атомлар сони Авогадро сонини тавсифлайди. У ҳолда,

$$N_A = \frac{E}{e} \quad (\text{II.4})$$

Бу ерда:  $N_A$  – Авогадро сони,

$$N_A = \frac{96495}{1,602 \cdot 10^{-19}} = 6,023 \cdot 10^{23}$$

Авогадро сони жуда катта қийматга эга. Масалан, агар биз ҳажми  $0,3 \text{ см}^3$  га тенг бўлган Авогадро сонига тенг шарчаларни қутига жойлаштирасак,  $0,3 \cdot 6,023 \cdot 10^{23} \text{ см}^3 = 1,8 \cdot 10^8 \text{ км}^3$  ҳажмни өгаллайди. Бундай қубсизмон қутичанинг қирраси  $565 \text{ км}$  узунликка эга бўлган бўлар эди.

Шундай катта қийматга эга бўлган Авогадро сонидан кимёгарлар учун иккита муҳим холоса келиб чиқади.

1. Оптик микроскопда жуда оз миқдордаги кичик заррача кузатилганда ҳам у жуда кўп атомлардан таркиб топган бўлади. Шунинг учун модда микроскопда узлуксиз намоён бўлаверади.

2. Ҳар қандай тоза модда таркибида ҳам оз миқдорда бўлсада, турли элементларнинг атомлари аралашган бўлади. Ҳозирги вақтда таркибида бирорта ҳам бошқа элемент атоми бўлмаган абсолют тоза модда олиш мумкин эмас. Лекин таркибида  $10^{-5} - 10^{-8} \%$  гача қўшимча элемент атомлари бўлган моддалар (кремний, германий) олишга эришилган. Бундай ҳолатда ҳам 1 г мутлақ тоза моддада миллиардлаб қўшимча атомлар бўлар экан.

### II.3. АТОМ МАССАСИ ВА УНИНГ ЎЛЧАМИ

Авогадро сонини билган ҳолда ҳар қандай атомнинг граммда ифодаланган массасини ва ўлчамини топиш мумкин. Атом массани Авогадро сонига бўлиш орқали топиш мумкин:

$$m = \frac{A}{Na} \quad (\text{II.5})$$

У ҳолда водород атоми учун:

$$m_H = \frac{1,008}{6,023 \cdot 10^{23}} = 1,674 \cdot 10^{-24} \text{ г.}$$

Уран атоми учун эса:

$$m_U = \frac{238}{6,023 \cdot 10^{23}} = 3,95 \cdot 10^{-23} \text{ га тенг бўлади.}$$

Қаттиқ ҳолатдаги 1 моль оддий модда әгаллаган ҳажмни Авогадро сонига бұлиб, битта атомга түгри келадиган ҳажм –  $V$  ни анықданы мумкин. Қаттиқ ҳолатдаги моддаларда атомлар бир-бирларига яқин жойлашғанлығи учун ўлчашда қилинадиган хато кам бұлади. У ҳолда битта атомга түгри келадиган ҳажмни куб илдиздан чиқариб, атом диаметрини ҳам анықласа бұлади.

Бундай ҳисоблашни мис атоми мисолида құрайлик. Миснинг зичлиги  $8,93 \text{ г}/\text{см}^3$  бўлгани учун бир моль миснинг ҳажми  $7,12 \text{ см}^3$  ни ташкил қиласи. Бундан бир атомга түгри келадиган ҳажмни топамиз:

$$V_{Cu} = \frac{7,12}{6,023 \cdot 10^{23}} = 1,182 \cdot 10^{-23} \text{ см}^3$$

Мис атомнинг диаметри эса

$$d_{Cu} \approx \sqrt[3]{V_{Cu}} = \sqrt[3]{1,182 \cdot 10^{-23}} = 2,28 \cdot 10^{-8} \text{ см}$$

ни ташкил қиласи ва атом радиуси  $1,14 \cdot 10^{-8}$  см га тенг бўлади.

Атомлар ўлчамини жуда аниқлик билан ҳисоблаш учун, уларнинг қаттиқ модда кристаллида жойлашган ўрнини билиш керак. Буни рентген структура анализи ёрдамида аниқлаш мумкин. Бу усуlda кўпгина металларнинг атомлари жипслашган шарчалар каби жойлашғанлығи аниқланган.

Жипслашиб жойлашган шарчаларнинг ҳажми умумий ҳажмнинг 74% ини ташкил этади. Шунга асосланиб кристаллдаги мис атоми радиусининг қийматини қуидаги ҳисоблаш орқали аниқлаш мумкин.

$$V_{Cu} = 1,182 \cdot 10^{-23} \cdot 0,74 = 0,872 \cdot 10^{-23} \text{ см}^3$$

Бундан;

$$r_{Cu} = \sqrt[3]{\frac{3}{4} \cdot \frac{V_{Cu}}{\pi}} = \sqrt[3]{\frac{0,872 \cdot 10^{-23}}{4 \cdot 3,14}} = 1,28 \cdot 10^{-10} \text{ м}$$

Кўриниб турибдики, мис атоми радиусининг аниқ қиймати юқоридаги тахминий топилган қийматдан унча катта

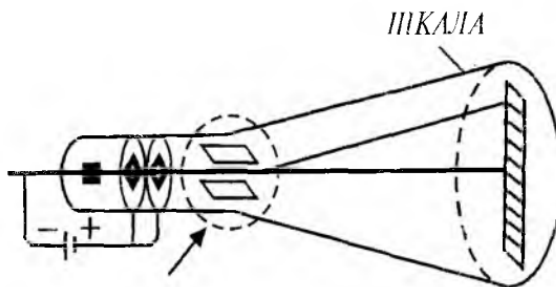
фаирк қылмайди. Шуни айтиб ўтиш керакки, кристаллдаги атом уни ўраб турған бүшлик билан аниқ чегара сиртига эта жас. Шунинг учун атом ўлчамлари шартли белгиланади. Атом ўлчамлари дейилгандың олдий модда кристаллдаги атом радиусини тушуниш керак. Атом радиуси эса құшни атомлар ядролари орасидаги масофанинг ярмиға тенгdir. Барча атомлар радиуси  $10^{-9}$  нм билан ўлчанганидан модданинг тузилиш назариясида ҳисоблашларни соддалаштириш мақсадида яхлитланған бирлик қабул қилинганды. Бу бирлик *нанометр* деб аталади ва нм ҳарфи билан белгиланади. Демек, мис атом радиуси  $r_{\text{сп}} = 0,128$  нм га тенгdir.

Миснинг бир миллион атомини кетма-кет жойлаштириб чиқсак фақатгина  $2,6 \cdot 10^{-4}$  м масофани әгаллады.

#### II.4. АТОМНИНГ ТУЗИЛИШИ

Юқорида күрсатыб ўтилганидек, кимёвий элементларнинг атомлари ядродан ва унинг атрофыда ҳаракатланадиган электронлардан таркиб топған. Ўтган асрнинг ўргаталарда заррачалар оқими ҳосил қилингандан кейингина электронларнинг хосаси ўрганилған. Бунда биринчи навбатда электрон зарядынинг унинг массасига нисбати ўлчанған. Бу мікдор электронлар оқимининг электр ва магнит майдон таъсирида четга чиқишини аниқлаш орқали белгиланған. Бундай тажрибани биринчи бўлиб, 1897 йили Томсон ўзи тайёрлаган асбобда ўтказди (II.2-расм).

Тажриба натижаларига асосланиб  $e/m_e = 5,273 \cdot 10^{17}$  электростатик бирлик тақсим грамм (э.с.б./г)га тенг эканлиги аниқланған.



II.2-расм. Электронларнинг  $e/m$  мікдорини аниқлайдыган асбоб схемаси.

Электрон зарядининг миқдори юқорида кўрсатилган усул билан аниқланали: электрон заряди  $e/m_e$  ва  $e$  нинг миқдорини билган ҳолда электрон массасини ҳисоблаб топиш мумкин, яъни

$$m_e = \frac{4,80286 \cdot 10^{-10}}{5,273 \cdot 10^{17}}; \quad m_e = 0,91084 \cdot 10^{-2} \text{ г}$$

Электрон массасини белгилаш учун, уни юқорида ҳисоблаб топилган водород атоми массаси билан таққослаб кўрамиз:

$$\frac{m_e}{m_H} = (0,9108 \cdot 10^{-27}) / (1,674 \cdot 10^{-24}) = \frac{1}{1837}$$

Демак, электроннинг массаси энг енгил ҳисобланган водород атомининг массасидан 1837 марта кичик экан. Шундай қилиб, атомнинг ҳамма массаси ядрога тўғри келишига (тегишли эканлигига) ишонч ҳосил қилиш мумкин. Ядронинг ўлчами эса жуда кичик. Агар атом ўлчами тахминан  $10^{-10}$  м бўлса, у ҳолда атом ядросининг радиуси тахминан  $10^{-14}$  –  $10^{-15}$  м бўлади. Зарядланган заррачаларда бўлган ядро ва электронлар ўз атрофида электр майдон ҳосил қиласи.

Атомла ядро мавжудлигини биринчи бўлиб Резерфорд (1909-1911 йилларда) аниқлади. Металл пластинкалар сиртига  $\alpha$ -заррачалар ёғдириб, уларнинг металлдан ўтиш йўлларини текшириш натижасида ажойиб натижалар кузатилган. Ёғдирилган  $\alpha$ -заррачаларнинг кўпчилик қисми металл пластинкадан тўғри ўтиб кетаверади, заррачаларнинг жуда оз қисми ўзининг дастлабки йўлидан маълум бурчакка оғади, лекин баъзи заррачалар (ўн мингтадан биттаси) дастлабки йўлидан қарама-қарши томонга қайтади. Бу ҳодисани фақат  $\alpha$ -заррачаларнинг мусбат зарядланган ядро билан тўқнашиши натижаси деб тушунириш мумкин.

Атом ядроси икки элементар заррачалар – протон ва нейтронлардан тузилган. Ядронинг бундай тузилишга эга эканлигини 1932 йили Д.Д.Иваненко, Е.Н. Гапон ва Гейзенберглар асослаб берганлар. Протоннинг массаси тахминан 1 м.а.б га, заряди + 1 га тенгдир.

Нейтрон электроннейтрал бўлиб, унинг массаси тахминан протон массасига тенгдир. Протон массаси электрон массаси дан 1936, 12 марта, нейтроннинг массаси эса 1838, 65 марта

каптадыр. Ядронинг заряди ядродаги протонлар сони билан аниқланады. Ядродаги протонлар сони  $Z$  ва нейтронлар сони  $N$  ларининг йигиндиси масса сони  $A$  га тенг бўлади:

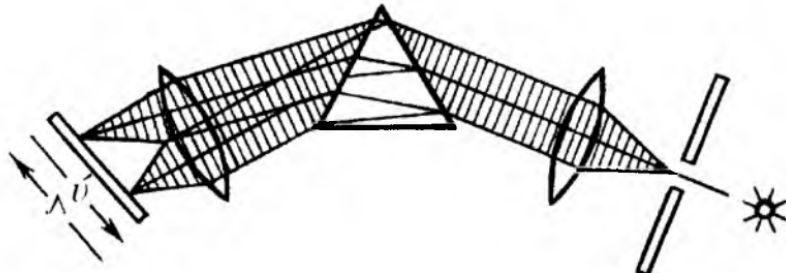
$$A = Z + N$$

**Элементнинг ядро зарядлари бир хил бўлиб, атом массалари билан бир-биридан фарқ қиласидиган атомлари шу элементнинг изотоплари дейилади.** Маълум элементнинг изотоплари бир-биридан атом ядросидаги нейтронлар сони билан фарқланади.

## II.5. АТОМ СПЕКТРЛАРИ

Кимёвий элементларнинг спектрларини ўрганишга доир тажрибаларда тўпланган маълумотлар атомнинг тузилини назариясини яратишга асос қилиб олинган далиллардан бири бўлиб хизмат қилди. Ҳозирги вақтда спектр чизиқлари частотаси  $\lambda$  0,001 % аниқликла ўлчамоқда. Шунингдек, спектр чизиқларининг равшанлигини ҳам аниқ ўлчаш мумкин. Шубҳасизки, атом тузилиши ҳақидаги тушунчалар ишончли тажрибалар натижаларига асосланган.

**1. Спектрографнинг ишлеш принципи. Спектр турлари.** Ёруғлик манбайдан тешикча орқали тақсимлагич қурилмага нур берилади. Бу тақсимлагич ютилган нурни фотопластинкага туширади. Фотопластинкада нур маълум тўлқин узунлигига мос ҳолда шаклланади. Кўзга кўринадиган ва ультрабинафша нурларни текширишда оптик спектрографлардан фойдаланилади. Бу спектрографлар иши нурни шинадан ёки кварцдан тайёрланган призма орқали ўтказишга асосланган. Бундай спектрограф II.3-расмда кўрсатилган.



II.3 -расм. Спектрографнинг ишлани схемаси.

Призмадан ўтаётган нурнинг тақсимланиши нур тўлқин узунлигининг ўзгариши билан синдириш кўрсаткичининг ўзгаришига боғлиқ бўлади. Кўпгина ҳолларда нурнинг тўлқин узунлиги оғизни билан синдириш кўрсаткичи камаяди.

Жисмнинг нурланиши натижасида ҳосил қилинган спектрлар **эмиссион спектрлар** дейилади. Эмиссион спектрлар узлуксиз, чизиқсимон ва йўл-йўл бўлади. Чўғлатилган қаттиқ ва суюқ жисмлар узлуксиз спектрлар ҳосил қиласиди. Газларни қизитиши ёки электрод заряди таъсирила нурлантириши натижасида эса алоҳида чизиқлардан ташкил топган **чизиқсимон ёки йўл-йўл спектрлар** ҳосил бўлади.

Хозирги вақтда атомлар нурланиши натижасида чизиқсимон спектрлар, молекулалар нурланиши натижасида узлуксиз ёки йўл-йўл спектрлар ҳосил бўлиши аниқланган.

**Узлуксиз (тушаш) спектрлар.** Қуёш нурларининг ёки ёй фонари нурларининг спектри узлуксиз спектрдир. Бу спектрда барча узунликдаги тўлқинлар бўлади, демакдир. Спектрда узилиш бўлмайди. Шунинг учун спектрографнинг экранидаги ҳар хил рангли спектрларнинг тасвири яхлит кўринади. Энергиянинг частоталар бўйича тақсимланиши ҳар хил жисмлар учун турлича бўлади. Ҳарорат кўтарилганда нурланиш энергиясининг максимуми қисқа тўлқинлар томон силжайди. Тажриба натижаларининг кўрсатишича, қаттиқ ёки суюқ ҳолатдаги моддаларгина узлуксиз спектрлар ҳосил қиласиди. Узлуксиз, спектрлар ҳосил қилиш учун моддалар қиздирилиши керак. Узлуксиз спектрнинг табиати ва мавжудлик фактори нур чиқарувчи айрим атомларининг хоссаларигагина эмас, балки уларнинг ўзаро таъсирига ҳам кўп даражада боғлиқ бўлади. Газлар узлуксиз спектр ҳосил қilmайди. Чунки суюқлик ва қаттиқ моддаларда атомлар бир-бираига жуда кучли таъсир этади. Температураси юқори бўлган плазма ҳам узлуксиз спектр беради. Бу асосан электронлар билан ионлар тўқнашуви натижасида содир бўлади.

**Чизиқсимон спектрлар.** Агар газ горелкаси алангасига ош тузи эритмаси билан ҳўлланган бир бўйлак асбест киритилиб, унга спектроскоп орқали қаралгандаги аланганинг зўрга кўринадиган узлуксиз спектрида равишан сариқ чизиқ пайдо бўлади. Бу сариқ чизиқни натрий буғи ҳосил қиласиди. Натрий буғи эса ош тузи молекулаларининг алангада парчаланишидан вужудга келади. Бундай спектрлар **чизиқсимон спектрлар** деб аталади.

Чизиқсимон спектр ҳосил бўлиши мөдданинг муайян узунликлари (жуда энсиз муайян спектрал оралиқлардаги) таъсирилар чиқарини билдиради. Чизиқсимон спектрларни молекуляр ҳолатдагина эмас, балки атомлар ҳолидаги барча спектрларни билдиради. Бу хилдаги спектр спектрларнинг энг асосий тури ҳисобланади. Берилган линиялар кимёвий элементнинг яккаланган атомлари маълум узунликлари тўлқинларни чиқаради. Атом ҳолатдаги газнинг ишчи и ортирилганда айрим спектр чизиқларининг кенганинни ва, ниҳоят, газнинг зичлиги жуда катта бўлганда, чилик атомларнинг ўзаро таъсири кучли бўлганда эса спектр чизиқлари бир-бира нижбий қисман қоплаб, узлукез спектр ҳосил етинганинни кўриш мумкин.

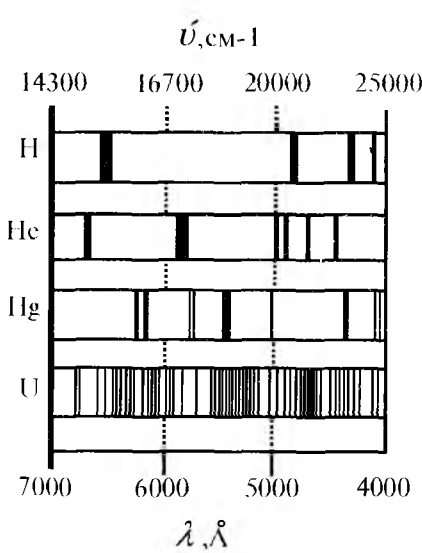
**Йўл-йўл спектрлар.** Йўл-йўл спектр бир-бираидан маълум оралиқ билан ажralган айрим йўллардан иборат. Ҳар бир йўл бир бирни ажраяп жуда яқин жойлашган кўпдан-кўп зич чизиқлардан иборат жана ташкилини спектрал қурилма ёрдамида аниқ пайқаш мумкин.

Нут ўюл спектрларни атомлар эмас, балки бир-бира билан боғчанимаган ёки заиф боғчанимаган молекулалар

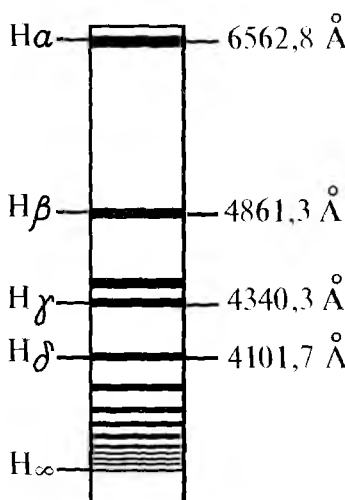
ҳосил қиласади. Молекуляр спектрларни кузатиш учун чилик чизиқ спектрларни каби бугнинг ёки сарнинига жуда яқин газнинг галанглаш шубъаланишидан фонтанланилади.

Хар кандай мөдданинг йоғоти молекуласиг тўлқин узунлигини мос келадиган спектр чизиқлари тўпламини оға бўлгани (И.4-расм).

Кунинча элементларни спектрлари жуда яхшига бўлган. Масадан, темир спектрлари бози минидан ороғе чизиқларини санаб саралгани мумкин.



И.4-расм. Баззи элементлар спектрларининг схемаси.



II.5 - расм. Күзгө күрнәдиган водород спектри ва унга яқын бўлган ультрабинафша спектр соҳаси (Бальмер серияси).

$H_\alpha, H_\beta, H_\gamma, H_\infty$  лар билан белгиланган тўртта спектр чизиқни кузатиш мумкин (II. 5-расм). Шунингдек, бу чизиқлар билан бирга бир нечта ультрабинафша соҳа спектри ҳосил бўлиши ҳам кузатилади. Бу соҳа **Бальмер серияси** деб аталади.

Бальмер серияси чизиги тўлқин сонини қўйидаги формула билан ифодалаш мумкин:

$$\bar{V} = \left( \frac{R}{2^2} \right) - \left( \frac{R}{n^2} \right)$$

бу ерда:  $R$  - Ридберг доимийси бўлиб, унинг қиймати  $R = 109678 \text{ см}^{-1}$  га тенг,  $n = 3, 4, 5...$

Бундан ташқари, водород спектрини ультрабинафша ва инфрақизил соҳаларда текшириш йўли билан яна бир қанча чизиқлар, серияси топилган. Ультрабинафша соҳала топилган чизиқлар серияси **Лайман серияси**, инфрақизил соҳада топилган чизиқлар серияси **Пашен, Бреккет ва Пфунда сериялари** деб аталади. Бундай чизиқлар сериясининг тўлиқ

сөзүлгүштүрмөлөр формуласынан топилади. Лекин формулалар 2<sup>2</sup> ўрнига 1<sup>2</sup>, 3<sup>2</sup>, 4<sup>2</sup> ва 5<sup>2</sup> лар қўйилади.

Шундай қилиб, водород спектри қуйидаги умумий формула билан ифодаланади:

$$\bar{V} = \left( \frac{R}{\frac{n_1^2}{n_2}} \right) - \left( \frac{R}{\frac{n_2^2}{n_1}} \right)$$

Бу сралат  $n_1$  ва  $n_2$  лар бутун сонлар бўлиб,  $n_2 > n_1$  бўлали.

Бу формуладан кўриниб турибдики, водород спектридаги чизиқлар сони чексиз кўп бўлишига қарамай уларни жуда одий ифодалаш мумкин.

**Бонка элементларнинг спектрлари.** Кўпгина бошқа элеменитлар спектрларида ҳам чизиқлар серияси борлиги аниқланади. Бу спектр чизиқлари анча мураккаб бўлиб, водород спектрлари сериясига ўхшаб турли соҳаларда жойлашган бўлмай, балки бир-бирининг устига тахланиб қолади. Шундай булинига қарамасдан спектроскопда бу чизиқлар сериясини ажратишга муваффақ бўлинган.

1889 йили Ридберг спектр серияси чизиқларининг тўлиқ сочини икки  $n_1$  ва  $n_2$  бутун сонлар функцияси орқали ифодалаш мумкинлигини аниқлади:

$$\bar{V} = T(n_1) - T(n_2) \quad (\text{II.6})$$

Бу сралат  $n_2 > n_1$ . Бу сонлар функциялари **спектрал терм** деб аталади (*терм* – алгебраик тенгламалар аъзоси маъносини анижатади).

Таркибида фақат битта электрони бўлган водород атоми, битта зарядли гелий  $\text{He}^+$  иони, икки зарядли литий  $\text{Li}^{+2}$  иони ва бонка заррачалар учун спектрларнинг терми қўйидаги формуладан топилади:

$$T = \frac{R e^2}{n_2^2} \quad (\text{II.7})$$

Водород атоми учун  $Z = 1$ , битта зарядли гелий  $\text{He}^+$  иони учун  $Z = 2$ , икки зарядли литий  $\text{Li}^{+2}$  иони учун  $Z = 3$  бўлади. Бонка элементлар учун терм қўйидаги формуладан топилади:

$$T = \frac{R z^2}{(n + \alpha)^2} \quad (II.8)$$

Бу ерда  $\alpha$  нинг миқдори бирдан кичик ўзгармас қийматга эга бўлиб, муайян чизиқлар сериясини ифодалайди. Турли хилдаги чизиқлар серияси учун  $\alpha = s, p, d, f$  ҳарфлари билан белгиланади. Юқоридаги (II.7) формуладаги каби, нейтрал атомлар учун  $Z = 1$ , битта зарядли ионлар учун  $Z = 2$  ва ҳоказо.

Шундай қилиб, спектрал чизиқлар жуда мураккаб ва турли-туман бўлишига қарамай сериялар бутун чизиқлардан иборат бўлгани сабабли улар олдий ифодаланиши мумкин.

**Квант нурлари ҳақида тушунча.** М.Планк 1900 йилда қиздирилган жисмлар спектрлари энергиясининг тақсимланишини тушунтирадиган назарияни яратди. Бу назарияга мувофиқ энергия атомдан узлуксиз равишда эмас, балки майда-майда заррачалар – квантлар тарзида ажратилади. Ҳар қайси квантнинг қиймати шу нур тўлқинларининг бир секунддаги тебраниш сўнига боғлиқ бўлади. Ҳар қандай тебранма система энергияни факат квантлар ҳолида ютади ёки энергия ўзидан квантлар ҳолида чиқаради. Ҳар қайси квант катталиги қуйидаги Планк tenglamаси билан ҳисобланади:

$$E = h \bar{V} \quad (II.9)$$

Бу ерда:  $E$  – энергия квенти,  $h$  – Планк доимийси, унинг қиймати  $h=6,625 \cdot 10^{-34}$  эрг.сек ёки  $h=6,625 \cdot 10^{-34}$  Жоуль · сек,  $\bar{V}$  – тебраниш частотаси, унинг тўлқин узунлиги билан тавсифласак, у ҳолда:

$$\bar{V} = \frac{C}{\lambda}$$

бўлади.

Бу ерда:  $C$  – ёруглик тезлиги,  $\lambda$  – тўлқин узунлиги.

М. Планк назариясидан келиб чиқалиган холосалар тажрибада топилган натижаларга тўла мувофиқ келди. Ёруглик квантларининг ҳақиқатан мавжудлиги бошқа хил тажрибаларда ҳам исботланган. Планк tenglamасидан фойдаланиб спектрдаги ҳар қайси чизиққа мувофиқ келадиган ёруглик энергиясининг квантини ҳисоблаш мумкин.

Масалан, водород спектрининг  $H_{\alpha}$  чизиги учун Е ни қўйилдагича ҳисоблаймиз:

$$\lambda = 6562,8 \text{ Å} = 0,656 \cdot 10^{-6} \text{ м}$$

у ҳолда:

$$\bar{V} = \frac{C}{\lambda} = \frac{2,9979 \cdot 10^{10}}{0,656 \cdot 10^{-4}} = 4,57 \cdot 10^10 \text{ сек}^{-1}$$

$$E = h\nu = 6,625 \cdot 10^{-34} \cdot 4,57 \cdot 10^{10} = 3,03 \cdot 10^{-12} \text{ эрг ёки } 3,03 \cdot 10^{-19} \text{ Ж.}$$

Бу мисолдан кўриниб турибдики, кўзга кўриналигани нурнинг квант энергияси унча катта бўлмаган қийматга эга. Атом ўзидан ёруғлик квантини чиқариб биринчи энергетик ҳолатдан иккинчи энергетик ҳолатга ўтади. Демак, спектрал терм атомдаги электронлар энергиясининг ўзгаришини ифодалайди. Шунга кўра, энергия ўзгаришини Планк тенгламасига мувофиқ қўйилдагича ёзни мумкин:

$$hV = E_i - E_f$$

ёки

$$\bar{V} = \left( \frac{E_2}{hC} \right) - \left( \frac{E_1}{hC} \right) \quad (\text{II.10})$$

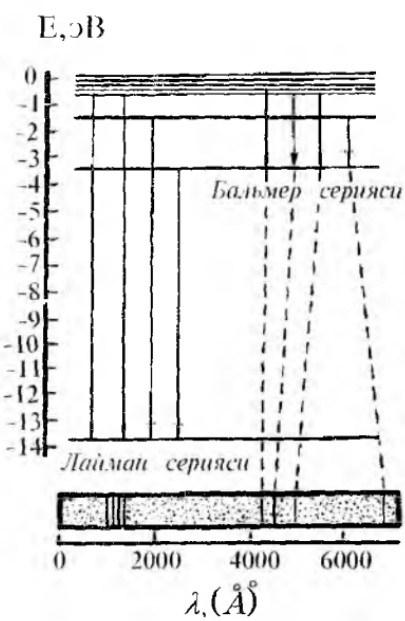
Юқорида келтирилган (II.6) ва (II.10) тенгламаларини таққосласак, улар орасида ўхшашлик борлигини кўриш мумкин.

Бугуда кўриниб турибдики, атомдаги электрон энергияси спектрал терм миқдори билан бўғланган, яъни

$$E = -h \cdot C \cdot T \quad (\text{II.11})$$

Энергиянинг манфий қийматга эга бўлишига сабаб шуки, атомда электронлар чексиз масофага чиқариб юборилган ҳолатдаги энергия қиймати нолга тенг деб олинган. Демак, атомдаги электрон энергияси ҳар доим нолдан кичик бўлади. Юқорида келтирилган тенглама (II.7) ни II.11 формулага келтириб қўйсак, водород электронининг энергиясини аниқлайдиган тенглама ҳосил бўлади:

$$E = -hCR/n^2 \quad (\text{II.12})$$



11.6-расм. Водород атоми  
электронинин энергетик сатҳи.

• Атомдагы электронлар маълум бир энергия миқдорига эга эканлиги спектрал маълумотлардан ташқари бошқа далиллар билан ҳам тасдиқлаган. 1912 йили Франк ва Герц газ атомларини электронлар билан бомбардимон қилиб, электронларнинг бунда йўқотган энергияси миқдорини ҳисоблаш мумкинлигини исботладилар. Тажриба натижалари шуни кўрсатдики, агар электрон энергияси маълум миқдордаги атом энергиясидан кичик бўлса, у ҳолда электрон газ атомларига ҳеч қандай энергия бермасдан орқага қайтади. Бундай ҳодиса симоб буғарини энергияси 4,9 эВ дан кичик бўлган электронлар билан бомбардимон қилинганда кузатилган. Агар бомбардимон қилаётган электрон энергияси 4,9 эВ дан катта бўлса, у ҳолда электрон энергиясининг бир қисмини симоб атомларига ўtkазади. Демак, 4,9 эВ симоб атомини энг кичик энергетик сатҳдан кейинги энергетик сатҳга ўтказиш учун сарф бўлган энергияидир.

Симоб атомларини энергияси 4,9 эВ дан юқори бўлган электронлар билан бомбардимон қилинганда атомда тўлқин узунлиги 253,7 нм бўлган нурланиш ҳосил бўлади. Нурланиш

Шундай қилиб, атомдаги электронлар маълум қийматдаги энергияга эга. Шунинг учун атомда электронлар энергетик погоначалар бўйича тақсимланади. Молекуляр спектрларни ўрганиш ҳар бир молекулада ҳам электронлар энергетик погоначалар бўйлаб жойланишини тасдиқлаган. Куйидаги 11.6-расмда водород атомидаги электроннинг энергия погоначаси кўрсатилган. Энергия бирлиги қилиб электрон волт (эВ) қабул қилинган. Электрон волт-электроннинг потенциаллар айримаси бир волтга тенг бўлган электр майдонидаги энергиясини ифодалайди:  $1\text{eV} = 1,6022 \cdot 10^{-19} \text{ Ж}$ .

миқдори симоб атомининг  $4,87 \text{ эВ}$  га тенг бўлган энергия кесинча тени бўлиб, атомнинг нурланиши учун сарф бўлган инергия миқдорига ( $4,9 \text{ эВ}$ ) тахминан эквивалентdir.

Шундай қилиб, катта энергияга эга бўлган электронлар билан атомларни бомбардимон қилиш йўли билан, атомдаги электронларни учинчи, тўртинчи погоналарга кўчириш мумкин. Агар бомбардимон қилаётган электрон энергияси жуда катта қийматга эга бўлса, у ҳолда бомбардимон қилинаётган атомдан электрон узилиб чиқади ва газларнинг ионланиши кузатилади. Симоб атомининг ионланиши учун  $10,4 \text{ эВ}$  энергия кераклиги шу усул билан аниқланган.

## II.6. АТОМ ТУЗИЛИШИ НАЗАРИЯЛАРИНИНГ РИВОЖЛАНТИРИЛИШИ

Резерфорд юқоридаги тажриба натижаларига асосланиб, атом тузилишининг **планетар назариясини** яратди. Бу назарияга мувофиқ, ҳар қандай элемент атоми марказида жуда кичик ўринни эгалловчи ядро жойлашади, унинг атрофида электронлар худди планегалар қўёши атрофида ҳаракат қилгани каби ўз орбиталари бўйлаб айланади. Электродинамик назариядан маълумки, ядро атрофида айланаб турган манғий кирялии электрон электромагнит тебраниш манбай ҳосил қичади. Шу сабабли электрон нурланиб, маълум миқдорда узлук-сиз энергия чиқариб туради. Натижада маълум вақтдан кейин электрон энергияси тугаб, ядрога қулақ тушини керак эди. Искен тажриба буни тасдиқламади. Бор атомда стационар орбиталар мавжудлигини, бу орбиталарда ҳаракатланаётган электронлар ўзидан энергия йўқотмаслигини аниқлади. Бундай ҳолатда қуйидаги муносабат бажарилиши керак:

$$m_e V \cdot r = n \left( \frac{\hbar}{2\pi} \right) \quad (\text{II.13})$$

бу ерда:  $m_e V$  — электроннинг импульс моменти,  $V$  — электрон тезлиги,  $m_e$  — электрон массаси,  $r$  — орбита радиуси,  $n$  — орбита сони —  $1, 2, 3, \dots, \hbar$  — Планк доимийлиги.

$\frac{\hbar}{2\pi}$  — миқдор ўзгармас катталик бўлгани учун  $N$  билан ослишасак, (II.13) формула қуйидаги кўринишга эга бўлади:

$$m_e \cdot V \cdot r = nH \quad (\text{II.14})$$

Бу формулага асосланиб Бор водород атомининг тузилиш схемасини яратди. Ҳақиқатан ҳам электронни ядрога нисбатан тортилиш кучини марказга интилма кучга тенглаштириб, қуйидагича ёзиш мумкин:

$$\frac{m_e \cdot V^2}{r} = \frac{e^2}{r^2} \quad (\text{II.15})$$

II.14 ва II.15 тенгламалар системасини ечиб, стационар орбиталаги электроннинг тезлиги ҳамда ядрогача бўлган масофани топиш мумкин:

$$V = \frac{e^2}{nH} \quad (\text{II.16})$$

$$r = \frac{n^2 H^2}{m_e \cdot e^2} \quad (\text{II.17})$$

(II.17) тенгламадаги ўзгармас қийматларни ўрнига қўйсак, стационар орбита радиуси қуйидаги қийматга эга бўлади:

$$r = 0,0529 n^2 \text{ nm} \quad (\text{II.18})$$

II.18 тенгламадан Бор биринчи орбитасининг радиуси 0,0529 нм га тенглиги кўриниб турибди.

Электрон энергияси кинетик ва потенциал энергиялар йиғиндисига тенг бўлади:

$$E = T + U$$

бу ерда;  $E$  – электрон энергияси,  $T$  – электроннинг кинетик энергияси,  $U$  – электроннинг потенциал энергияси.  $E$  – турли зарядли г масофада жойлашган  $q_1$  да  $q_2$  заррачаларнинг потенциал энергияси нолга тенг бўлган ҳолат бир-бирлари билан чексиз масофада жойлашган заррачаларни силжитиши натижасида бажарилган иш билан тавсифланади. Бажарилган иш қулон қонунига асосан қуйидаги интеграл тенглами билан ифодаланади:

$$\int_{r_1}^{r_2} (q_1 \cdot q_1 / r^2) dr = -(q_1 \cdot q_2 / r) \quad (\text{II.19})$$

Бир хил зарядли заррачалар учун юқоридаги тенгламани мұстак иниора билан ифодалаш мүмкін. Водород атомида ядро ва электрон зарядлар е га тенг. Шунинг учун электрон энергиясими қўйидагича ёзиш мүмкін:

$$E = \frac{m_e \cdot v^2}{2} + \left[ -\left( \frac{e^2}{r} \right) \right] \quad (\text{II.20})$$

Бу тенгламага юқорида келтирилган (II.16) ва (II.17) тенгламалардаги  $v$  ва  $r$  ларнинг қийматларини қўйсан, водород электронининг энергиясими аниқлайдиган тенгламага эга бўламиз:

$$E = -\left( \frac{1}{2} \right) \left( \frac{m_e \cdot e^4}{n^2 h^2} \right) = -\left( \frac{\text{const}}{n^2} \right) \quad (\text{II.21})$$

II.21. тенглама водород атоми поғонасидаги электрон энергиясими топиш формуласи II.12 га мос келади. Бу икки тенгламани тенглаштириб, Ридберг доимийси учун назарий инсбатни ҳосил қиласиз:

$$R = 2\pi \cdot m_e \cdot e^4 / ch^3 \quad (\text{II.22})$$

Бу тенглама орқали ҳисоблаб топилган  $R$  миқдори тажрибада аниқланган миқдорга мос келади. Демак, Бор водород спектрини назарий жиҳатдан ҳисоблаган.

Бор назарияси водород спектри чизиқларининг ҳосил бўшишини тушунтириб берди. Агар электрон учинчи орбитадан иккинчи орбитага ўтса, водород спектрининг  $H_\alpha$  чизиги ҳосил бўлади. Тўртинчи орбитадан иккинчи орбитага ўтса  $H_\beta$ , бешинчи орбитадан иккинчи орбитага ўтса  $H_\gamma$  чизиги вужудга келади.

Агар электрон тўртинчи, бешинчи ва ҳоказо орбиталярдан учинчи орбиталга ўтса, водород спектрининг инфрақизил соҳасида **Пашен серияси** вужудга келади:

$$V = R \cdot \left( \frac{1}{3^2} - \frac{1}{n^2} \right); n = 4, 5, 6 \dots$$

Агар электрон иккинчи, учинчи ва ҳоказо орбиталардан биринчи орбитага қўчса, водород спектрининг ультрабинафша соҳасида **Лайман серияси** ҳосил бўлади:

$$V = R \cdot \left( \frac{1}{1^2} - \frac{1}{n^2} \right); \text{ ёки } V = 3,3 \cdot 10^{15} \left( \frac{1}{1^2} - \frac{1}{n^2} \right)$$

Бу ерда,  $n = 2, 3, 4 \dots$

Шундай қилиб, Бор назарияси атомдаги электронлар энергия даражалари ҳақидаги тасаввурни ҳосил қилди. Бошқача қилиб айтганда, Бор атомдаги ҳар қайси орбиталнинг ўзига хос энергия даражаси бўлишини изоҳлайди. Энергия даражалари қўйидаги тенглама асосида ҳисобланади:

$$E = -\frac{2\pi^2 \cdot m_e \cdot e^4}{h^2} \cdot \frac{1}{n^2}$$

Бу тенгламадаги  $n$  – **бош кват сон** деб аталади. Мана шу тенгламадан фойдаланиб, водород атомининг ионланиш энергиясини ҳисоблаб топиш мумкин. Агар тенгламадаги ўзгармас катталиклар ўрнига уларнинг сон қийматлари қўйилса, унда тенглама бирмунча соддалашади:

$$E = \frac{13,6}{n^2} \text{ эВ}$$

Демак, водород атомининг биринчи орбитали бўйлаб ҳаракат қилаётган электронни атомдан бутунлай чиқариб юбориш учун:  $E = \frac{13,6}{n^2} = 13,6$  эВ энергия талаб қилинади.

Иккинчи орбиталдаги электронни чиқариб юбориш учун эса

$$E = \frac{13,6}{2^2} = 3,4 \text{ эВ} \text{ энергия сарф бўлади.}$$

1916-1925 йилларда Зоммерфельд ва бошқа олимлар Бор назариясини ривожлантириб, кўп электронли **атомларнинг тузилиши назариясини** яратдилар. Бу назарияга кўра атомларда квантланган орбиталлар доира шаклидагина эмас,

балки эллипс шаклида ҳам бўлиши мумкинлиги қўрсатилди. Орбиталлар фақат текисликка жойлашибина қолмай, балки фазода турли вазиятда бўлиши мумкин. Бу назария синектларда кузатиладиган жуда кўп ҳодисаларни тўгри тушунтириб берди. Бироқ Бор-Зоммерфельд назарияси бир қадар камчиликларга эга бўлганни сабабли кимёвий боғланишни миқдорий жиҳатдан тушунтиришга ожизлик қилиди. Масалан, молекуляр гелий иони  $\text{He}^+$  нинг боғланиш ёнергияси бу назария асосида ҳисоблаганда манфий қийматга ога бўлиб чиқди, яъни бундай ион борлиги тасдиқланмади. Ваҳоланки, бундай ион мавжуд бўлиб, унинг боғланиш ёнергияси  $+2,55 \cdot 10^5$  Ж/моль га тенг. Бор-Зоммерфельд назарияси кейинчалик тўлқин-механик тасаввурлар билан алмаштирилди.

## II.7. ЗАРРАЧАЛАРНИНГ ТЎЛҚИН ХУСУСИЯТЛАРИ

Хозирги замон молекула ва атом тузуланинг назарияси **микрообъект** деб аталувчи жуда кичик массалага эга бўлган заррача ва электронлар ҳаракатини ифодалайдиган қонунларга асосланади. Бу қонунлар асосан 1925-1926 йилларда яратилган бўлиб, макрообъект деб аталувчи оддий кўз ва микроскоп орқали кўринадиган буюмлар ҳаракати қонунларидан кескин фарқ қиласди. Микрообъектлар икки хил — заррача ва тўлқин хоссасиши намоён қиласди, яъни улар бир вақтнинг ўзида корпускуляр ва тўлқин хоссаларга эга бўлади.

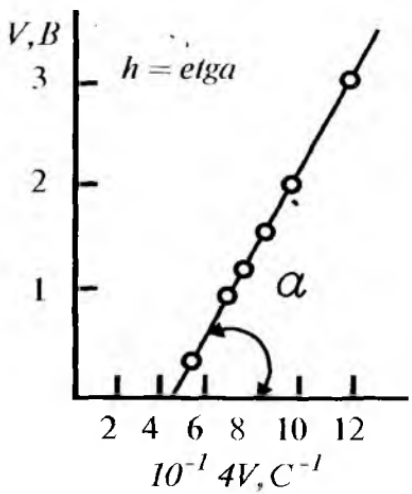
**Нурнинг икки хил табиати.** Ўтган асрнинг биринчи ярмида нурнинг интерференция ва дифракция ҳодисалари тажрибада ўрганилиб, нур кўндаланг электромагнит тебранишига эга эканлиги аниқланган эди. Матбуум шароитда интерференция ва дифракциянинг ҳосил бўлишига қараб ҳар қандай нурни тавсифланни мумкин. XX асрга келиб нурнинг оқими натижасида вужудга келган заррачалар ҳаракатини **нур квантлари ёки фотон** деб атала бошланди. Нурнинг корпускуляр хоссаси эса асосан **Комитон эффиқти ва фотоэффиқт** ҳодисаларида намоён бўлади.

Фотоэффиқт ҳодисаси 1887 йил Г. Герц томонидан ўрганилган. Кейинчалик А.Г. Столетов томонидан ривожлантирилган бўлиб, бу ҳодиса металларнинг ёруғлик нури таъсирида ўзидан электронлар чиқаришига асосланди. Фотоэффиқт ҳодисасини нурнинг тўлқин назарияси асосида

түшунтириб бўлмайди. Электрон ўлчамлари ниҳоятда кичик бўлганлиги сабабли, унга тушаётган электромагнит тўлқинлари орқали берилаётган энергия шунчалик камки, электронни металдан чиқариш учун керак бўлган энергиянинг тўпланиши учун қўёш нури таъсирида уни бир неча соат давомида нурлантириш керак бўлур эди. Ваҳоланки, нурлантирган заҳоти электронларнинг металдан чиқиши кузатилади. Бундан ташқари, тўлқин назариясига асосан, металл чиқараётган электронлар энергияси тушаётган ёруғликнинг интенсивлигига тўғри пропорционал бўлиши керак эди. Лекин электрон энергияси ёруғлик нурининг интенсивлигига эмас, балки унинг частотасига боғлиқлиги аниқланган. Ёруғлик нурининг частотаси ортиши билан электрон энергияси ҳам ортиб боради. Ёруғлик нурининг интенсивлиги ортганда металдан учиб чиқаётган электронлар сони ортади, холос.

1905 йили Эйнштейн нурни заррачалар оқими – **фотонлар деб қараб, фотоэффект** ҳодисасини талқин қилиш мумкинлигини кўрсатди.

Фотонлар ва электронларнинг тўқнашиши натижасида



И.7 - расм. Фототок тугатилиган ҳолатдаги кучланиш билан тушаётган нур частотаси орасидаги боғланиш графиги.

Планк тенгламаси билан аниқланган энергия миқдори  $h\nu$  га тенг бўлади. Шу билан бирга тўлқинсимон нурланиш фотоэффект ҳодисасини вужудга келтирмаслиги ҳам аниқланди. Бундай ҳолда фотонлар энергияси электронларни металдан узуб чиқариш учун етарли бўлмай қолади. Фотондан олган энергиясини метал атомига бермасдан учиб чиқаётган электронлар максимал энергияга эга бўлади. Бундай электронларнинг энергияси фотон энергияси  $h\nu$  билан металдан электронни чиқаришга сарфланган кучни енгишга кетган иш айирмасига тенг бўлади:

$$(E)_{\text{макс}} = h \cdot v - A \quad (\text{II.23})$$

Бу тенглама фотоэффект учун Эйнштейн қонуни деб аталиб, тажриба натижаларига батамом мос келади. Бу ҳолисаны 1916 йили Милликен тажрибада күриб чиқаётган электроннинг максимал энергиясини ўлчашга муваффақ бўлди:

$$V_e = m_e \cdot V^2 / 2 = (E)_{\text{макс}} \quad (\text{II.24})$$

Бу ерда;  $m_e$  – электрон массаси,  $e$  – электрон заряди,  $V$  – электрон тезлиги,  $E$  – электрон майдони кучланиши.

Эйнштейн қонуни асосида Планк доимийлигини топиш мумкин. Бунинг учун электроннинг максимал энергияси ( $E$ ) максимал тунгаётган нур частотаси орасидаги боғланишини аниқлашни керак (II.7 рәсем).

Юқорида келтирилган (II.23) ва (II.24) тенгламалардан кўриниб турғубдикни, тўгри чи зақнини оғизни  $U = V$  координатасида  $\frac{h}{e}$  нисбатта тенгдир. Бу усул Планк доимийсини аниқлашда энг қулай усувлардан биридир. Нурнинг корпускуляр табиатини – **Комптон эффицитини** тушунтиришдан олдин масса билан энергия орасидаги боғланиш қонуларини кўриб чиқамиз.

## II.8. МАССА БИЛАН ЭНЕРГИЯ ОРАСИДАГИ БОҒЛАНИШ ҚОНУНИЯТЛАРИ

1903 йили Эйнштейн нисбийлик назариясига асосан ҳаркатдаги заррачанинг массаси тинч ҳолатда турган заррача массасидан ортиқ бўлишини исботлаган. Бунда қўйидаги нисбат бажарилади:

$$m = \frac{m_0}{\sqrt{1 - \left(\frac{v^2}{c^2}\right)}} \quad (\text{II.25})$$

Бу ерда:  $m$  – ҳаркатдаги заррачанинг массаси,  $m_0$  – тинч ҳолатдаги заррача массаси,  $v$  – заррачанинг ҳаракат тезлиги,  $C$  – вакуумдаги нур тезлиги.

Шундай қилиб, заррача ҳаракати тезлигининг ортиши унинг энергияси ва массасининг ортишига олиб келади. Эйнштейн заррачанинг массаси билан энергияси орасидаги бөлганишни қуидаги тенглама билан ифодалади:

$$E = m \cdot C^2 \quad (\text{II.26})$$

Бу тенглама масса билан энергиянинг ўзаро бөлганиш назариясини ифодалайди. Ҳолбуки нисбийлик назарияси вужудга келгунга қадар масса билан энергия ўзаро боғлиқ эмас деб қараб келинганды. II.26 тенглама ҳар қандай жараён учун массалар ўзгариши  $\Delta m$  ва энергия  $\Delta E$  орасидаги боғланишни ифодалагани учун уни қуидагича күренишида ёзиш мумкин:

$$\Delta E = \Delta m C^2$$

Лекин бу тенгламага асосан масса энергияга айланади, деб ҳисоблаш мумкин эмас, бундан материя энергияга айланади деган маъно келиб чиқсан бўлур эди. Масса билан энергия фақатги материянинг хоссаларидир. Масса материянинг инертигини, энергия эса ҳаракат ўлчамини белгилайди. Шу сабабли (II.26) тенглама заррачалар массасини ифодалагани ҳолда, унинг ҳаракатга боғлиқигини ҳам кўрсатади. Планк ва Эйнштейн тенгламалари нурнинг тўлқин узунлиги билан фотон массаси орасидаги муносабатни тавсифлаб беради. Фотон тинч ҳолатда массага эга эмас. Лекин у ёруғлик нурига тенг тезликда ҳаракатланади. (Агар фотон II.25 тенгламага асосан статик массага эга бўлганда эди, унинг массаси энергиясига нисбатан чексиз катта қийматга эга бўлур эди.) Шунинг учун фотоннинг ҳамма массаси динамик хусусиятга эга, яъни у доимо ҳаракатда бўлади. Модомики шундай экан, фотон энергиясини (II.26) тенглама билан ҳисоблаш мумкин. Иккинчидан, Планк тенгламасига мувофиқ

$$E = h\nu = \frac{hC}{\lambda} \quad (\text{II.27})$$

II.26 ва II.27 тенгламаларидан  $mC^2 = \frac{hC^2}{\lambda}$  ни ҳосил қилиш мумкин. Ундан

$$\lambda = \frac{h}{mc} \quad (\text{II.28})$$

хосил бўлади.

II.28 тенглама фотон импульси  $mc$  билан нурнинг тўлқин узунлиги орасидаги боғланишни кўрсатади. Бу ҳолда тенгламани қўйидагича ёзишимиз мумкин.

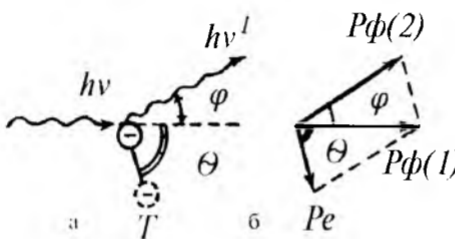
$$\lambda = \frac{h}{p} \quad (\text{II.29})$$

Бу сарда;  $P$  – фотон импульси.

**Комптон эффиқти.** Фотонлар электронлар билан таъсиrlаниши натижасида ўзининг бир қисм энергиясини узатади. Натижада тўлқин узунлиги ортиб, нурланишнинг гарқалиш йўналиши ўзгаради, яъни сочилиш содир бўлади. Бу эффиқтни 1923 йили Комптон (АҚШ) очган. У турли моддаларни рентген нурлари билан нурлантириш натижасида сочилиган нурнинг тўлқин узунлиги биринчи ҳолатдагидан катта бўлганлигини аниқлаган. Чунончи, тўлқин узунлигининг ўзгариши моддаларнинг табиатига ва нурнинг биринчи ҳолатдаги тўлқин узунлигига боғлиқ бўлмасдан, биринчи бошланғич нурланиш бурчаги билан сочилиган нурланиш йўналиши орасидаги бурчакка боғлиқлигини аниқлаган (II.8-расм).

Фотон ва молда электронларининг бир-бири билан тўқнашувида энергия ҳамда импульснинг сақланиш қонуни бажарилади деб қаралса,

Комптон эффиқтини аниқ ифодалайдиган тенгламани хосил қилиш мумкин.



II.8 - расм. Комптон эффиқтини туннитириш схемаси:

а – фотон ва электронларнинг ҳаракат схемаси, б – электрон берган ва тарқатган фотон импульсларининг вектор йигиндиши.

Бир фотон  $h\nu$  га тенг энергия электронлар билан тўқнашганда энергия ва импульс нолга тенг деб қабул қилинади. Тўқнашгандан кейин фотон энергияси  $h\nu^1$  га тенг бўлиб қолади. Со-

чиlgan фотон бошлангич фотон йұналишига нисбатан бурчак ҳосил қилиб ҳаракатланади. Фотондан маълум миқдордаги энергия олган электрон, бошлангич фотон йұналишига нисбатан  $\Theta$  бурчак ҳосил қилиб учади. Энергиянинг сақланиш қонунига мувофиқ электроннинг фотондан олган кинетик энергияси  $T$  қыйидагича аниқланади:

$$T = hV - hV' = (V' - V) = -h_{\Delta}V \quad (\text{II.30})$$

Заррачаларнинг кинетик энергияси  $(1/2)mv^2$  бўлиб, унинг импульси  $P = mu$  га боғлиқ бўлади ( $m$  ва  $u$  - заррача массаси ва тезлиги). У ҳолда тенглама қыйидаги кўринишга эга бўлади:

$$T = \frac{p^2}{2m} \quad (\text{II.31})$$

II.30 ва II.31 тенгламаларини бир-бирига тенглаштириб, энергия олган электрон импульсини топиш мумкин:

$$P_e^2 = -2m_e \cdot h\Delta V \quad (\text{II.32})$$

Импульснинг сақланиш қонунига асосан сочилган фотон ва электрон энергиялариний вектор йифиндиси бошлангич фотоннинг импульсига тенгdir. Косинуслар теоремасига мувофиқ қыйидаги тенгламани ҳосил қиласиз:

$$P_e^2 = P_{\phi}(1)^2 + P_{\phi}(2)^2 - 2P_{\phi}(1) \cdot P_{\phi}(2) \cdot \cos\varphi \quad (\text{II.33})$$

Бу ерда,  $P_{\phi}(1)$  ва  $P_{\phi}(2)$  бошлангич ва сочилган фотонлар импульсларининг миқдори.  $P_{\phi}(1)$  ва  $P_{\phi}(2)$  қийматлари жиҳатидан бир-биридан унча катта фарқ қilmайди, шунинг учун тенгламани қыйидагича ёзиш мумкин:

$$P_{\phi}(1) \approx P_{\phi}(2)$$

У ҳолда (II.31) тенглама қыйидагича кўринишга эга бўлади:

$$P_e^2 = 2P_{\phi}(1) (1 - \cos\varphi)$$

$$1 - \cos\varphi = 2 \sin^2\left(\frac{\varphi}{2}\right)$$

бўлгани учун

$$P_e^2 = 4P_\phi(I) \sin^2\left(\frac{\varphi}{2}\right) \quad (\text{II.34})$$

бұлади.

Фотон импульси (II.29) тенгламаға асосан қойыдагига тенг:

$$P = \frac{h}{\lambda} \quad (\text{II.35})$$

Юқоридаги (I.35) ва (I.34) тенгламаларға қийматларини құйсак

$$P_e^2 = 4\left(\frac{h^2}{\lambda^2}\right) \sin^2\left(\frac{\varphi}{2}\right) \quad (\text{II.36})$$

хосил бўлади. (I.32) ва (I.36) тенгламаларни ўнг томонларини тенглаштириб қойыдаги тенгламаға эга бўламиз:

$$-m_e \Delta V = 2\left(\frac{h}{\lambda^2}\right) \sin^2\left(\frac{\varphi}{2}\right) \quad (\text{II.37})$$

Агар  $V = \frac{C}{\lambda}$  тенгламани дифференциалласак

$$d_V = -\left(\frac{C}{\lambda^2}\right) \Delta \lambda \quad \text{хосил бўлади.}$$

$\lambda$  ининг қиймати  $V$  га нисбатан унча катта бўлмаганлиги туфайли уни қойыдагича изоҳлаш мумкин:

$$\Delta V \approx -\left(\frac{C}{\lambda^2}\right) \Delta \lambda \quad (\text{II.38})$$

Бу тенгламани (II.37) тенгламаға қўйсак Комптон оғектини ифодалайдиган тенглама келиб чиқади:

$$\Delta \lambda = 2\left(\frac{h}{m_e \cdot c}\right) \sin^2\left(\frac{\varphi}{2}\right) \quad (\text{II.39})$$

Келтириб чиқарилган (II.39) тенгламадаги  $\frac{h}{m_e \cdot c}$  миқдор

узунлик ўлчами булиб, 0,00242 нм га тенг. Бу миқдор күпинча электроннинг комитон тулқин узунлиги деб аталиб, фотон массаси электрон массасига тенг бўлган ҳолатдаги нурланиш тулқин узунлигини ифодалайди. Бу (II.39) тенглама тажриба натижаларига аниқ мос келади.

**Де-Бройль тўлқинлари.** Фотоэффект ва Комптон эфектлари кўринадиган ёргулик ва рентген нурланишиларининг корпускуляр табиатга эга эканлигини кўрсатди. Интерференция ва дифракция жараёнлари эса нурнинг тулқин табиатли эканлигини тасдиқлади. Фотонлар ҳаракати ҳам корпускуляр, ҳам тўлқинсимон хусусиятга эга.

1924 йилда Де-Бройль фотонлар ҳаракатининг икки ёқлама, яъни ҳам корпускуляр, ҳам тўлқинсимон табиатга эга эканлиги ҳақилаги назарияни ҳар қандай заррача ҳаракати учун ҳам қўллаш мумкин деган хуносага келади.

$$\lambda = \frac{h}{mV} \quad (\text{II.40})$$

Бу ерда:  $m$  - заррачаларнинг массаси,  $V$  - уларнинг тезлиги.

Бу тўлқинлар **Де-Бройль тўлқинлари** деб аталади. Де-Бройльнинг бу хуносаси кейинчалик электронларга ҳам дифракция жараени хослиги маълум бўлиши билан тасдиқланди. Электронлар оқими лифракцион тўрдан ўтиши натижасида фотонластинкала ҳосил бўлган дифракцион тасвир (II.40) тенглама орқали ҳисобланган  $\lambda$  тўлқин узунлигига тенг бўлган нурланиш натижасига мос келди. Дифракцион тўр сифатида металлар кристаллidan фойдаланилди, чунки бундай кристалларда атомлар дифракцион тўғри тўр ҳосил қилиб жойлашган. Бундай тажриба биринчи марта 1927 йили Девиссон ва Джермерлар томонидан ўtkазилган. Худди шундай электронлар дифракциясини Томсон ва Тартаковскийлар ҳам кузатишган. Ҳозирги вақтда электронлар дифракциясидан моддаларнинг структурасини ўрганишида кенг фойдаланимоқда. Электронлар дифракциясини кузатишда ишлатилидиган асбоб – электронограф деб аталади. Бундан ташқари моддаларнинг структура тузилишини нейтронлар дифракцияси ёрдамида ўрганиши ҳам мумкин. Водород молекуласи, гелий атоми ва бошقا заррачаларнинг электрон дифракциялари шу

усулда баттағысил ўрганилган. Буларнинг ҳаммаси, заррачалар ҳаракати иккى ёқлама — корпускуляр ва түлқин табиатта эга эканлигини батамом тасдиқлади.

Агар биз II.40 тенглама бүйича турли хил обьектлар учун түлқин узунликни ҳисобласак макрообъектлар учун бу миқдор жуда кичик қийматта эга эканлиги маълум бўлади. Масалан: 1 г массага эга бўлган заррача 1 см.сек тезлик билан ҳаракат қилса, түлқин узунлиги  $\lambda = 6,6 \cdot 10^{-29}$  м га teng бўлишини кузатишими мумкин. Бу түлқин узунликнинг қийматини аниқлаш анча мураккаб иш. Агар түлқин узунлиги атом радиуси  $- 10^{-10}$  м дан жуда кичик бўлса, у ҳолда дифракцион панжарани кўриш ёки заррачаларнинг түлқин табиатини бирон-бир қурилма ёрдамида кузатиш мумкин бўлмайди. Микрозаррачаларда эса аҳвол бир оз бошқача. Масалан, 1 .в потенциал билан ҳаракатлантирилган электроннинг тезлиги ( $V = 5,93 \cdot 10^5$  м/с) унинг түлқин узунлигига боғлиқ бўлди. Электронлар оқими ( $\lambda$ еки микрозаррачалар) дифракцион панжарарадан ўтаётганда, уларнинг интенсивлиги маълум бир йўналишда ортади, баъзан Де-Бройль тенгламасига асосан камаяди. Электронлар оқимининг интенсивлиги электронларнинг экранда тақсимланиш эҳтимоллиги билан аниқланади.

Шундай қилиб, микрозаррачаларнинг тақсимланиш эҳтимоллиги ҳам тўлқинсимон ҳаракат қонунлари орқали ифодаланиши мумкин. Бунда микрозаррачаларнинг ҳаракат траекторияси корпускуляр ва түлқин табиатта эга эканлиги намоён бўлади. Кўпгина ҳолларда Де-Бройль тўлқинлари — **тўлқин эҳтимолликлари** деб аталади.

Де-Бройль тенгламаси ўзгармас кинетик энергия ва тезликка эга бўлган микрозаррачалар оқимининг дифракцияланиш натижаларини айтиб бериш учун жуда қулайдир, вазхоланки, Де-Бройль тўлқин узунлиги  $\lambda$  — ўзгармасдир. Бироқ шуни ҳам ҳисобга олиш керакки, атом ва молекулаларнинг потенциал (кинетик) энергиялари заррачалар орасидаги масофага боғлиқ бўлади. Шу сабабли Де-Бройль тенгламасидан бунлай ҳолатда тўғридан-тўғри фойдаланиб бўлмайди. Демак, юқорида келтирилган ҳолатларни бирмунча умумлаштириш галаб қилинади.

## II.9 КВАНТ МЕХАНИКАСИ. ШРЕДИНГЕР ТЕНГЛАМАСИ

Де-Бройль тенгламаси микрозаррачалар ҳаракатининг механикасини очишга асос бўлди. 1925-1926 йилларда Гейзенберг ва Шредингер – бир-бириларидан мутлақо бехабар ҳолда ҳаракат механикасининг икки вариантини таклиф қилдилар. Кейинчалик бу икки вариант ҳам тўғри деб топилди. Шредингер усули ҳисоблашда жуда қулай бўлиб қолди. Шунинг учун атом ва молекулаларнинг тузилиши назарияси шу усулга асосланди. Микрообъектлар механикаси – квант механикаси номи билан аталади ва Ньютон қонунларига боғлиқ равишда талқин қилинади. Оддий заррачаларнинг ҳаракати эса классик механикага боғланади.

Квант механикада микрозаррачаларнинг ҳаракатланиш қонунлари Шредингер тенгламаси асосида ифодаланади. Класик механикадаги Ньютон қонунлари каби, бу тенгламани қандайдир умумий ҳолатга келтириб бўлмайди, балки уни маълум оптик ва механик тенгламалар оралиғидаги тенглама деб қаралиши мумкин.

Шредингер тенгламаси дифференциал тенглама бўлиб, атом-молекуляр таълимотни ўрганишда қўлланилади. Чунончи, битта заррача учун Шредингер тенгламаси кўйидагича ифодаланади:

$$-\frac{\hbar^2}{8\pi^2 m} \left( \frac{d^2\phi}{dx^2} + \frac{d^2\phi}{dy^2} + \frac{d^2\phi}{dz^2} \right) + U_\phi = E_\phi \quad (\text{II.41})$$

Бу ерда;  $\hbar$  – Планк доимийси;  $m$  – заррача массаси,  $U$  – потенциал энергия,  $e$  – тўлқин энергияси;  $x, y, z$  – координаталар.

Бу тенгламадаги ўзгарувчан  $\phi$  – тўлқин функцияси дейилади.  $\phi^2$  – маълум физик маънога эга бўлиб, заррачаларнинг системанинг  $V$  – ҳажмида бўла олиш эҳтимолигини, яъни электрон булути зичлигини ифодалайди. Физик маъносига кўра тўлқин функция максимал, узлусиз ва бир қийматли бўлиб, заррача мавжуд бўла олмайдиган ҳолатда у нолга тенг бўлиши мумкин. Масалан, электроннинг ядродан чексиз катта масофада бўлган ҳолатини назарда тутсак,  $\phi$  нинг қиймати бу ҳолда нолга тенг бўлади.

Маълум Е энергияга ва хоссага эга бўлган атом ҳамда молекулалар тузилиш назарияси ҳақидаги масалани ҳал қилишда Шредингер тенгламасидаги функцияни аниқлашнинг ўзи кифоя. Бироқ кўпгина ҳолларда Шредингер тенгламаси анча қийин математик масала ҳисобланади. Атом ва молекулаларни квант механик асосда тушунтириш учун алоҳида бирлик системаси қабул қилинган. Бу система фойдаланилаётган ва олинаётган тенгламаларни ёзишни бирмунча соддлаштириш имконини беради. Бу системада узунлик бирлиги қилиб, водород атомида ҳаракатланаётган

электрон радиуси қабул қилинган, яъни  $a_o = \frac{h}{me^2} = 0,529$  нм

энергия бирлиги қилиб, ана шу орбитадаги электроннинг

потенциал энергияси, яъни  $E = \frac{me^4}{n^2} = \frac{e^2}{a_o} = 27,2$  эВ қабул

қилинган. Электр заряди ва масса бирлиги қилиб, электрон массаси ва заряди қабул қилинган. Бу бирликлар инглиз олими Хартри томонидан таклиф қилингани учун **Хартри бирликлари** ёки **атом бирликлари** деб юритилади.

Атом бирликларидан фойдаланиб битта электрон учун Шредингер тенгламаси қуйидагича ифода қилинади:

$$-\frac{1}{2} \left( \frac{d^2\phi}{dx^2} + \frac{d^2\phi}{dy^2} + \frac{d^2\phi}{dz^2} \right) + U\phi = E\phi$$

Бу ерда:  $U$  – потенциал энергия,  $E$  – умумий энергия,  $x, y, z$  – координаталар. Дифференциал тўлқин тенгламасида квант механикаси тушунчаси умумий тушунчалардан кескин фарқ қиласди. Квант механикаси заррачаларнинг траекторияси, координаталари ва маълум бир ҳолатдаги тезликлар тушунчасини ифодаламасдан, балки заррачалари бўла олиш ёхтимоллигини кўрсатади. Лекин квант механикасида заррачаларнинг импульс моменти, энергияси ва масса миқдорлари сақланиб қолган.

Квант механикасидаги асосий ҳолатлардан бири Гейзенберг томонидан каашф қилинган ноаниқлик принципидир. Бу принципга мувофиқ бир вақтнинг ўзида заррачаларнинг ҳолатини ва унинг импульси  $P = mv$  ни бир-бирига нисбатан аниқлаб бўлмайди. Агар заррачаларнинг турган ўрни

(координаталари)ни қанчалик аниқ ўлчаса, шунчалик унинг импульси ноаниқ ёки аксинча, қанчалик импульс аниқ бўлса, шунчалик уларнинг жойлашган ўрни ноаниқ бўлади. У ҳолда ноаниқлик нисбатлари қўйидаги кўринишга эга бўлади:

$$\Delta X \cdot \Delta P_x \geq h \quad (\text{II}42)$$

ёки

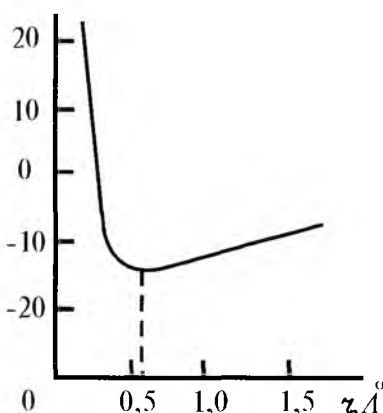
$$\Delta X \cdot \Delta V_x \geq \frac{h}{m} \quad (\text{II}43)$$

Бу ерда:  $\Delta X$  – заррачаларнинг ноаниқлик ҳолатлари (яъни кузатилаётган вақтдаги  $X$  ўқидаги жойлашган ўрни),  $\Delta P_x$  ва  $\Delta V_x$  –  $X$  ўқи бўйича заррачаларнинг тезлиги ва импульслари ноаниқлик миқдорлари.

Худди шунга ўхшаш нисбатларни у ва  $z$  ўқлари бўйича ҳам ёзишимиз мумкин. Бундай ноаниқлик нисбатлари кўпгина ҳодисаларни осон изоҳлаб беради. Бунга мисол қилиб водород атомидаги электрон ҳаракатининг ноаниқлик дарајасини кўриб чиқамиз.

Агар электрон ҳаракати  $r$  – радиус ичида содир бўлади

$E, \text{эВ}$



деб ҳисобласак, у ҳолда ноаниқ ҳаракати  $r$  га тенг деб қабул қилиниши мумкин. Бу ерда юқоридаги тенгламага асосан электрон минимал ноаниқлиги  $\Delta P$  нм электрон импульси  $P$  га тенг бўлган

ҳолатда  $\frac{h}{r}$  га баравар деб олишимиз мумкин (II42). Бизга маълумки, импульс қиймати ноаниқлик қийматидан кичик бўлиши мумкин эмас. Шунинг учун импульснинг минимал қиймати

II.9-расм. Электрон энергияси билан ҳаракатлана оладиган радиус орасидаги боғланиш.

$$P = \frac{h}{r} \quad (\text{II.44}) \text{ га тенг бўлади.}$$

Электрон энергияси  $\frac{p^2}{2me}$  қиймат асосида ҳосил бўлган кинетик энергия билан ядродан  $r$  масофада мавжуд бўлган  $\frac{e^2}{2}$  потенциал энергия йигиндисига тенг бўлади. Бу ҳолда водород атомидаги электроннинг умумий энергияси  $E$  қўйидаги қийматта тенг бўлади:

$$E = \left( \frac{\hbar^2}{2m_e r} \right) - \left( \frac{e^2}{r} \right) \quad (II45)$$

Электроннинг умумий энергияси  $E$  билан радиуси  $r$  орасидаги боғланиш II.9-расмда кўрсатилган. Расмдан кўринадики,  $E$  минимал қийматга эга бўлганда  $r_o$  қийматини осон топишимиз мумкин, чунки минимум нуқтасида  $d_r = 0$  га тенг бўлади. Юқоридаги тенгламани дифференциаллаб,

$$\left( \frac{\hbar}{m_e \cdot r_o} \right) + e^2 = 0 \text{ ни ҳосил қиласиз.}$$

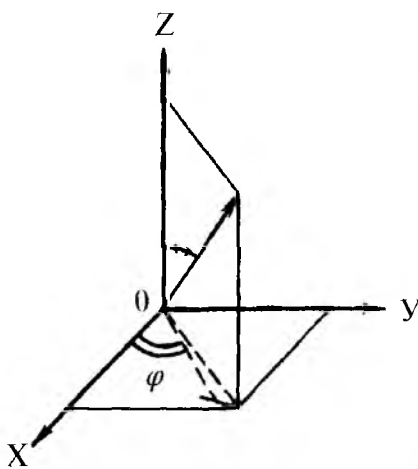
Тенгламадан

$$r = \frac{\hbar^2}{m_e \cdot e^2} \text{ бўлади.} \quad (II46)$$

Топилган  $r_o$  қийматини (II45) тенгламага қўйиб, водород атомидаги электроннинг минимал энергия қийматини топишимиз мумкин:

$$E_{min} = -\left(\frac{1}{2}\right) \left( \frac{m_e \cdot e^4}{\hbar^2} \right) \quad (II47)$$

Олинган натижалар чуқур маънога эга. Классик тасаввурларга асосан электрон ядрога қулаоб тушган вақтда унинг энергияси минимал қийматга эга бўлади. Лекин квант механикаси электроннинг тинч ҳолатдаги эмас, балки  $r_o$  бўлган чегарарадаги энергияси минимал қийматга эга эканлигини кўрсатади. Бундай ҳолатда эса бу чегара ичида электроннинг аниқ ҳола-



II.10 - расм. Күтб координаталар системаси.

тини тавсифлаш мүмкін эмас. Шунинг учун  $r < r_0$  бўлганда электрон энергияси ортиб боради (II.46) ва (II.47) тенгламаларни тенглаштириб,  $r_0$  нинг қиймати биринчى орбита радиуси қийматига тенг эканлигини кўришимиз мүмкін. (II.47) ва (II.21) тенгламаларни таққослаб эса ноаниқлик нисбати асосида топилган Е нинг қиймати Бор назариясида кўрсатилган ва водород спектрини текшириш на-тижасида топилган во-

дород атомидаги электроннинг минимал қийматига мос кедишини кузатишими мүмкін.

Юқорида келтирилган хуносалар тахминийдир, чунки электроннинг атомидаги ҳаракатини аниқ сфера бўйлаб чегаралаб бўлмайди. Шунга қарамасдан бу хуносалар, электрон нима учун ядрога қулаб тушмаслиги ва унинг энергияси минимал қийматга эга эканлигини изоҳлаб беришда катта аҳамиятта эга. Водород атоми учун Шредингер тенгламаси ечилганда ҳам худди шундай натижалар олиниси мүмкін. Лекин бунинг учун мураккаб электрон ҳисоблаш машиналаридан фойдаланиш талаб этилади.

## II.10. ВОДОРОД АТОМИ ТУЗИЛИШИНИ КВАНТ-МЕХАНИК НАЗАРИЯ АСОСИДА ТУШУНТИРИШ

Водород атоми жуда содда тузилган бўлиб, унинг ядро майдонида биттагина электрон ҳаракатланади. Бундай ҳолатда Шредингер тенгламасига мувофиқ потенциал энергия  $U$  функцияси қўйидаги кўринишга эга бўлади:

$$U = -\frac{e^2}{r} \quad (\text{II.48})$$

(II.48) тенгламанинг ечими мураккаб математик масала бўлгани сабабли уни бу ерда кўриб чиқиши имкони йўқ. Шунинг учун тенглама ечимининг асосий хоссалари ва физик маъноларинигина белгилаб чиқамиз. Бундай масаладаги электрон ҳаракатининг маркази атом ядросига мос келадиган қутбланган система координаталарида кузатиш бирмунча қулайдир (II.10-расм).

Агар, тўғри бурчакли система координаталарида зарражаларнинг ҳолати  $x$ ,  $y$  ва  $z$  билан берилса, қутбланган системада вектор радиус  $r$  (марказдан олинган масофа),

$$r = \frac{\hbar^2}{m_e \cdot e^2} \text{ бурчаги (кенглик бурчаги) ва } \varphi \text{ билан}$$

белгиланади. Расмдан кўриниб турибдики, қутбли координаталар тўғри бурчакли координаталар билан қуйидаги нисбатда боғланган:

$$\begin{aligned} X &= r \cdot \sin \theta \cos \varphi \\ y &= r \cdot \sin \theta \sin \varphi \\ z &= r \cdot \cos \varphi \end{aligned} \quad (\text{II.49})$$

у ҳолда  $\varphi$  – функциясини фақатгина битта аргументга боғлик бўлган уч функция кўпайтмаси деб олиш мумкин:

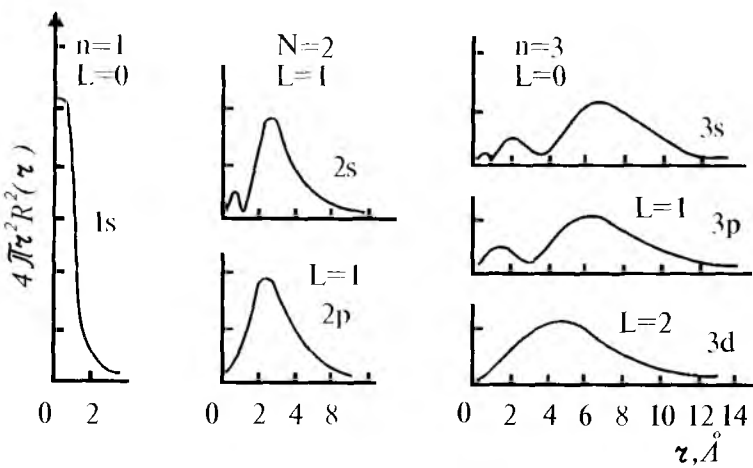
$$\varphi = (r, \theta, \varphi) = R(r)\Theta(\theta)\Phi(\varphi)$$

$R(r)$  тўлқин функциясининг радиал қисми,  $\Theta(\theta)\Phi(\varphi)$  кўпайтма эса унинг **бурчак қисми** деб аталади.

Учинчи даражали ифоданинг ҳосил бўлиши, бутун сонли қийматларга эга бўлган масалани ечишда учта миқдорнинг ҳосил бўлишига, яъни учта квант сонининг ҳосил бўлишига олиб келади ва  $n$ ,  $l$ ,  $m_e$  ҳарфлар билан белгиланади. Бу миқдорлар тўлқин функциясини ташкил қилган радиал ва бурчаксимон миқдорларни ифодалайди. Умумий кўринишда водород атоми учун Шредингер тенгламасини ечиш натижалари қуйидагича ифодаланади:

$$R(r) = f_1(n_l \ell); \Theta(\theta) = f_2(\ell \cdot m_e); \Phi(\varphi) = f_3(m_e \cdot \ell) \quad (\text{II.50})$$

Квант сонлар  $n$ ,  $l$  ва  $m_e$  эса қуйидаги қийматларга эга бўлади:



II.11-расм. Турли ҳолатдаги водород атоми электронларининг радиал тақсимланиш эҳтимоллигининг кўриниши.

$$n = 1, 2, 3, 4, 5, \dots, \infty$$

$$l = 0, +1, 2, 3, 4, \dots, (n-1)$$

$$m = 0, \pm 1, \pm 2, \pm 3, \pm 4, \dots, \pm l$$

Ушбу квант сонлар фақат водород атомидаги электрон ҳаракатинигина эмас, балки бошқа ҳар қандай атомлардаги электронлар ҳаракатини ҳам ифодалайди.

II.49 тенгламадан кўриниб турибиди,  $R$  – функция  $n$  ва  $l$  квант сонларини ўз ичига олган. Шунинг учун  $R$  функция атомлардаги электронлар бўла олишининг радиал тақсимланиш эҳтимоллигини белгилайди. Бу функцияларнинг водород атоми учун график тасвири II.11-расмда кўрсатилган. Бу ерда ордината ўқлари бўйича  $R^2(r)$  нинг  $4\pi r^2$  га кўпайтирилган қийматлари қўйилган. Бу кўпайтмани киритишдан мақсад қутбли система координатидаги элемент ҳажми  $dv$  ни,  $dr$  қалинликка эга бўлган қатламдаги шарнинг ҳажми деб қараш мумкин:

$$dV = 4\pi r^2 dr$$

$\varphi^2$  функцияни  $4\pi r^2$  га күпайтириб ұажм бирлигига нисбатан әмас, балки атом ядроси ерасидаги масофа бирлигига нисбатан олинган радиал тақсимланған электронлар зичлиги өхтимоллигини көлтириб чиқарамиз.

Кейинчалик Бор -Зоммерфельдларнинг электрон маълум бир орбита бўйлаб ҳаракатланиши назариялари квант-механик назария билан алмаштирилди. Бу назарияга мувофиқ электрон атом ҳажмининг ҳар қайси нуқтасида бўлиши мумкин-у, лекин унинг ядро атрофидаги фазонинг ҳамма жойида бўлиш өхтимоллиги бирдек бўлмайди. Демак, орбита электрон ҳаракатланадиган оддий йўл әмас, балки у электроннинг бўлиб туриш өхтимоллиги энг юқори бўлган фазовий ўрнидир. Ядро атрофидаги фазода электроннинг орбита бўйлаб ҳаракатланиб туриш өхтимоллигини акс эттирадиган манзарани қуюқ ва сийрак соҳаларга эга бўлган электрон булат деб тасаввур қиласак, унинг шакли орбитал номли махсус  $\varphi^2$  функциялар билан тасвиirlана олади. Эндиликда орбитал атамаси орбита атамаси ўрнида ишлатилади ва атомда электроннинг ҳаракати ўзига хос маълум тўлқин функция – билан белгиланади.

Атомдаги электронларнинг ҳолатини қуйидагича белгилаш қабул қилинган: бош квантсони  $n$  бутун сонлар, яъни  $n=1, 2, 3, 4\dots$  билан орбитал квант сони  $\ell$  – эса бутун сонлар  $\ell=0, 1, 2, 3, 4, 5\dots$  ва ҳарфлар  $s, p, d, f, g, h\dots$  билан белгиланади.

Биринчи тўртта ҳарф атомларнинг спектр серияларига мос келади, иккита охирги  $g$  ва  $h$  ҳарфи алфавитда  $f$  дан кейин келади. Демак,  $1s$  деганда,  $n=1$  ва  $\ell=0$  га teng бўлгандаги электронни,  $2p$  деганда  $n=2$ ,  $\ell=1$  га teng бўлган ҳолатдаги электронлар тушунилади. Атомдаги электронлар сони эса ҳарфлар даражасида кўрсатилади. Масалан:  $2s^2$  (“икки ЭС икки” деб ўқилади) атомда  $n=2$  ва  $\ell=0$  бўлганда 2 та электрон борлигини кўрсатади (II.1 -жадвал).

II.2-жадвалда водород атомидаги баъзи электронлар ҳолатларининг тўлқин функциялари көлтирилган. Уларнинг миқдори атом бирлигига

**Түрли ҳолатдаги электронларнинг квант сонлари**

<i>n</i>	1		2		
<i>L</i>	0	0	1		
<i>n<sub>e</sub></i>	0	0	0	$\pm 1$	
<i>m<sub>s</sub></i>	+1/2 -1/2	+1/2 -1/2	+1/2 -1/2	+1/2 -1/2	+1/2 -1/2
Орбиталлар белгиси	1s	2s	2p <sub>z</sub>	2p <sub>x</sub>	2p <sub>y</sub>
<i>L</i> - маълум қийматга эга бўлгандаги максималь электронлар сони	2	2	6		
<i>n</i> - маълум қийматга эга бўлгандаги максималь электронлар сони	2	8			

*III.I- жадвал*

3									
0	1				2				
0	0	$\pm 1$		0	$\pm 1$		$\pm 2$		
$+1/2$	$+1/2$	$+1/2$	$+1/2$	$+1/2$	$+1/2$	$+1/2$	$+1/2$	$+1/2$	$+1/2$
$-1/2$	$-1/2$	$-1/2$	$-1/2$	$-1/2$	$-1/2$	$-1/2$	$-1/2$	$-1/2$	$-1/2$
3s	$3p_z$	$3p_x$	$3p_y$	$3d_{z^2}$	$3d_{xz}$	$3d_{yz}$	$3d_{x^2-y^2}$	$3d_{xy}$	
2	6			10					
18									

## Водород атоми электронларининг түлкин функциялари

Орбиталар	Радиал қисми	Бурчак қисми
1s	$2e^r$	$\frac{1}{2\sqrt{\pi}}$
2s	$-\frac{1}{2\sqrt{2}} \cdot (2-r) \cdot e^{-\frac{r}{2}}$	$\frac{1}{2\sqrt{\pi}}$
2p <sub>x</sub>	$-\frac{1}{2\sqrt{6}} \cdot r \cdot e^{-\frac{r}{2}}$	$-\frac{\sqrt{3}}{2\sqrt{\pi}} \left(\frac{x}{r}\right)$
2p <sub>y</sub>	$-\frac{1}{2\sqrt{6}} \cdot r \cdot e^{-\frac{r}{2}}$	$-\frac{\sqrt{3}}{2\sqrt{\pi}} \left(\frac{y}{r}\right)$
2p <sub>z</sub>	$-\frac{1}{2\sqrt{6}} \cdot r \cdot e^{-\frac{r}{2}}$	$-\frac{\sqrt{3}}{2\sqrt{\pi}} \left(\frac{z}{r}\right)$
3d <sub>x<sup>2</sup>-y<sup>2</sup></sub>	$-\frac{4}{81\sqrt{30}} \cdot r \cdot e^{-\frac{r}{3}}$	$-\frac{\sqrt{15}}{4\sqrt{\pi}} \left[(x^2 - y^2)/r^2\right]$
3d <sub>xy</sub>	$-\frac{4}{81\sqrt{30}} \cdot r^2 \cdot e^{-\frac{r}{3}}$	$-\frac{\sqrt{30}}{2\sqrt{\pi}} \left(\frac{xy}{r^2}\right)$
3d <sub>xz</sub>	$-\frac{4}{81\sqrt{30}} \cdot r^2 \cdot e^{-\frac{r}{3}}$	$-\frac{\sqrt{5}}{4\sqrt{\pi}} \cdot \left[(3z^2 - r^2)/r^2\right]$
3d <sub>yz</sub>	$-\frac{4}{81\sqrt{30}} \cdot r^2 \cdot e^{-\frac{r}{3}}$	$-\frac{\sqrt{30}}{2\sqrt{\pi}} \left(\frac{yz}{r^2}\right)$
3d <sub>w</sub>	$-\frac{4}{81\sqrt{30}} \cdot r^2 \cdot e^{-\frac{r}{3}}$	$-\frac{\sqrt{15}}{4\sqrt{\pi}} \left(\frac{w}{r^2}\right)$

Берилған. Бундан ташқари тригонометрик бурчакларнинг функциялари ёзишиңи қисқартырып мақсадида  $r$  масофада,  $x$ ,  $y$  ва  $z$  координаталарда аниқланған. Худди шунга үхашаш тұлқин функциялари билан бигте электронлы ионларда ( $\text{He}^+$ ,  $\text{Li}^{+2}$  ва бошқалар) электронлар ҳаракатини ифодалаши мүмкін. Бунда бу ионларнинг тұлқин функцияларини  $7^{3/2}$  га күпайтириб ва  $r$  үрнігі  $z-r$  миқдорни қўйиш кифоя.

Тұлқин функцияларни график тасвирлаш учун түрли усуллар мавжуд. Булардан бири электронлар зичлигини радиал тақсимланиш чизиги усули билан биз юқорида танишдик.

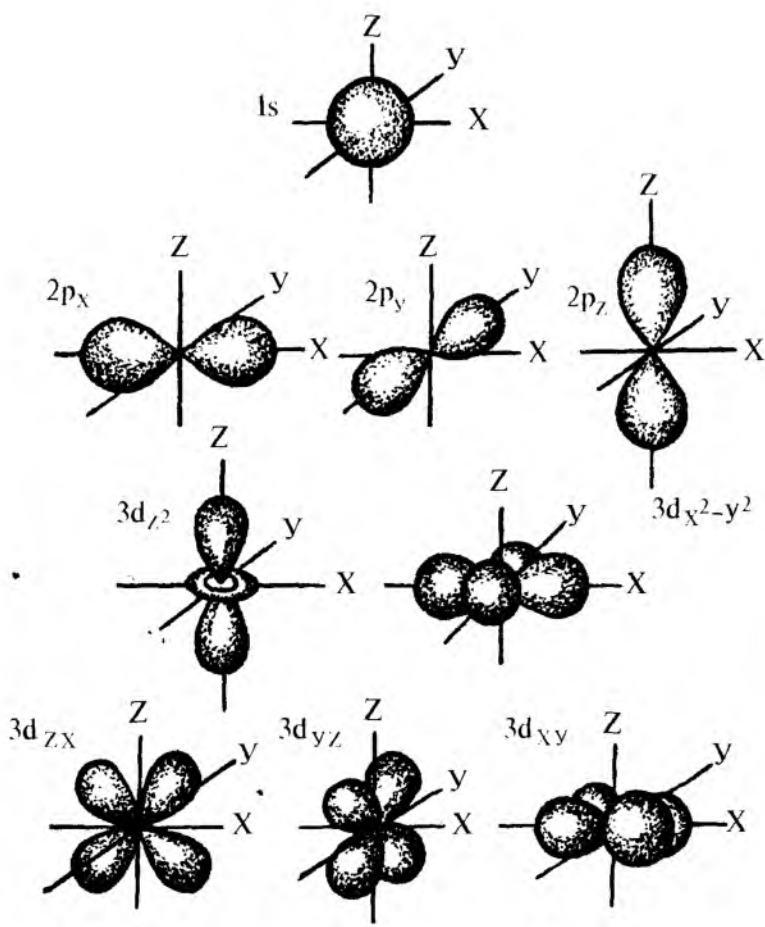
Электрон булатлары шакли маълум даражада тұлқин функцияларининг бурчакларини аниқлайды. Уларнинг шаклини тасвирлаш учун қутб координаталаридан фойдаланылади. Диаграммани тузушта координата үқларининг бошланиш нүктасидан  $\Theta(\theta)\Phi(\phi)$  ларнинг миқдорларига мес бўлган ўлчамлар қўйиб борилади. Сўнгги ўлчам бўлаги орбиталнинг шаклини кўрсатади. Кўп ҳолларда қутблараро диаграмма  $\Theta(\theta)\Phi(\phi)$  қийматлари орқали эмас, балки уларнинг квадратлари орқали белгиланади. Бундай шакллар баъзи электрон ҳолатлари учун II.12-расмда кўрсатилган бўлиб, уларни юқорида келтирілған жадвалдаги формулалар билан таққослаш мүмкін.

Бундан ташқари, электрон булатлары шакли ичида катта қисмни (95% ни) әгаллаган булатларни чөгаралаган юза орқали ҳам кўрсатиш мүмкін. Агар расмда тұлқин функциянияның аниқ миқдорини кўрсатиш талаб қилинса, у ҳолда  $\varphi$  (ёки  $\varphi^2$ ) учун нүқталарни бирлаштирувчи контур диаграммалардан фойдаланылади. II.13-расмда водород атомидаги  $2P_z$  - орбиталининг турли тасвири кўрсатилған.

Шунга қарамай, кўрсатилған расмлар турлари шаклларга эга, яъни  $P_z$ - орбитал үзига хос бир хил симметрик шаклга эга. Орбитал шакллар кимёвий boglaniшни тушунтиришда катта роль йўнайди. Кейинчалик шуларга үхашаш орбитал шаклларидан кўп фойдаланамиз.

## II.11. АТОМ ЭЛЕКТРОНЛАРИНИНГ КВАНТ СОНИ

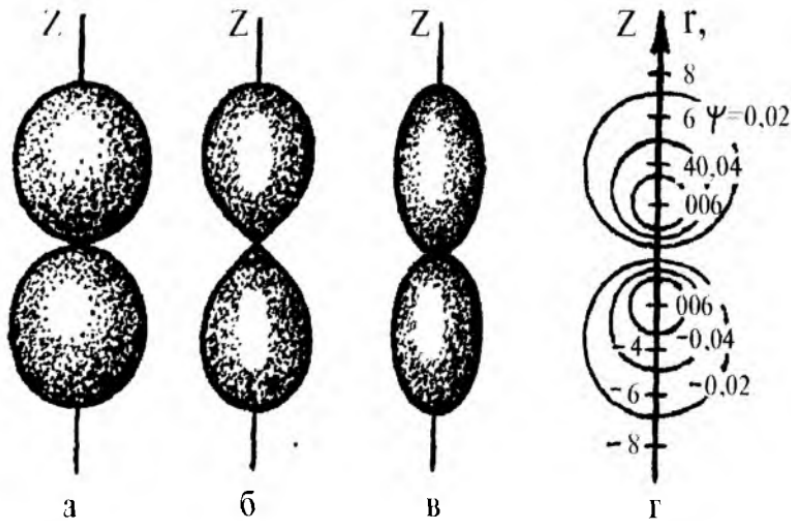
Квант сонлари фақатгина водород атомидаги электроннингине эмас, балки ҳар қандай электронлар ҳаракатининг фазовий йўналишини ҳам ифодалайди. Квант сонлари



II.12-расм. Атомда түрли ҳолатдаги электрон буултларининг шакли (құтбланған ҳолати).

элементларнинг хоссалари ва кимёвий боғланишнинг табиатини ўрганишда катта роль ўйнайды. Шу сабабли, уларнинг маъносини чуқур англаб олиш, зарур бўлганда уларни назарий ва амалий мақсалларда қўйлашни билиш талаб этилади.

Ҳозирги вақтда электрон ҳолатини тўртта квант сон билан белгилаш қабул қилинган бўлиб булар бош квант сони “ $n$ ”,



II.13-расм.  $P_z$  - орбитал тасвири.

а -  $\Psi$  нинг қутбланган ҳолати

б -  $\varphi^2$  нинг қутбланган ҳолати

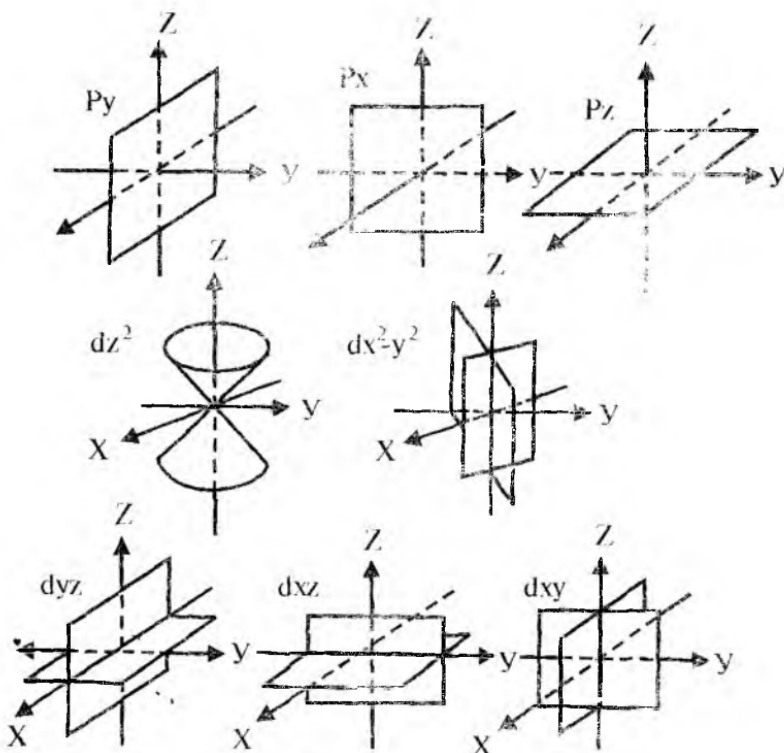
в -  $\varphi^2$  нинг чегараланган юзаси

г - контур ҳолати

орбитал квант сони “ $\ell$ ”, магнит квант сони “ $m_l$ ”, спин квант сони “ $m_s$ ” лардир.

Квант сонлари  $n$ ,  $L$ ,  $m_l$ ,  $m_s$  электрон булутларнинг геометрик шакллари бир-биридан фарқ қилишини ҳамда электрон ҳаракатининг физик маъносини англатади.

Бош квант сони “ $n$ ” қиймати 1 дан  $\infty$  гача бўлган бутун сонларга teng бўлади. Бош квант сон атомидаги электрон қаватини, ёки маълум энергетик погона юзасини тавсифлайди. Квант юза чегараси деб,  $\varphi=0$  бўлган ҳолатдаги геометрик нуқталар турларига айтилади. Агар  $\varphi=0$  бўлса,  $\varphi^2=0$  бўлади. Шунинг учун электрон булутларининг зичлиги квант чегарасида нолга teng. Квантлар ядродан чексиз узоқда бўлган юзаларни ҳам ҳисобга олади, чунки бундай ҳолатда ҳам  $\varphi=0$  бўлади. Қаватларда электрон булутларининг тақсимланиши маълум умумий қонуниятга асосланган. Микрозаррачаларнинг ҳаракатини оддий тўлқин ҳаракати тенгламаси орқали ифодалаш мумкин. Ҳар қандай тўлиқинда тебраниш сони нолга teng бўлган нуқта бўлади. Агар



II.14-расм. Атом марказидан ўтувчи турли ҳолатдаги электронлар қавати юзаларининг жойлапиши.

тебраниш жараёни уч хил йұналишида содир бўлса, улар биргаликда ҳосил қилган нүқталар қават юзасини ташкил қиласи. Атомларда қават юзалари икки хил кўринишда бўлади: 1) атом (ёки ядро) марказидан ўтадиган қаватнинг юза сфераси ядро марказига мос келади; 2) атом (ядро) марказидан ўтмайдиган қаватнинг юза сфераси эса текис ёки конуссимон шаклга эга бўлади. Қаватларнинг сферик юзали бўлиши тўлқин функцияниң радиал қисмини кўрсатада, яъни ядродан маълум масофада  $\phi = 0$  бўлади.

Орбитал квант сони “ $\ell$ ” электроннинг тўлқин функцияси ҳосил қилган қават юзаларининг ядродан ўтиш сонини белгилайди. Юқовида қайд этилганидек қават юзаларидан биттаси доимо ядродан чексиз масофа жойлашган деб ҳисобланади, яъни  $\ell$  нинг қиймати 0 дан  $n-1$  гача ўзгаради.

II.14-расмда атом марказидан ўтувчи турли ҳолатлардаги электронлар қават юзаларининг жойланиши кўрсатилган.

Шундай қилиб “ $\ell$ ” орбиталлар ( $\ell=0$ ) сферик (бурчак түлкін функцияси ўзгармас бўлиб, ядродан ўтадиган қават юзапарга эга эмас),  $r$  - орбиталлар гантель,  $d$  - орбиталлар тўрғ парракли шаклга эга бўлади.

Юқорида кўрсатиб ўтилганидек, квант механикаси тушунчасига асосан электрон атом ядродан ҳар қандай масофада бўла олиши мумкин, лекин атомнинг турли нуқталарида бўла олиш эҳтимоли ҳар хил бўлади. Электрон буутларнинг атомда тақсимланишини билган ҳолда ядродан электронгача бўлган ўртача масофа –  $r_{\text{урт}}$  ни ҳисоблашимиз мумкин. Бу ўртача масофа  $r_{\text{урт}}$  орбитал ўлчамини ифодалайди. Шунга асосланаб,  $r_{\text{урт}}$  қиймати радиал тақсимланиш функциясини интеграллаш йўли билан топилади.

$r_{\text{урт}}$  қиймати н ва  $\ell$  миқдорлар орқали аниқланади. Водород атомидаги электрон ва водородга ўхаш ионлар электронлари учун бу боғланиш қуйилдаги нисбатда бўлади:

$$r_{\text{урт}} = \frac{d_o n^2}{z} \left\{ 1 + \frac{1}{2} \left[ 1 - \frac{\ell(\ell+1)}{n^2} \right] \right\} \quad (\text{II.51})$$

Бу ерда:  $z$  - ядро заряди;  $d_o$  - биринчи Бор орбитасининг диаметри.

Бу тенгламадан кўриниб турибдики,  $r$  ўртанинг миқдори таҳминан  $n^2$  га пропорционалдир. Шунингучун н миқдори орбитал ўлчамини аниқлайди, деб айтиш мумкин. Водород атомидаги электроннинг бўла олиш эҳтимолининг 1s, 1p, 3d, 4f ва ҳоказо ҳолатлари Бор орбиталлари радиусларига мос келади.

Водород атомидаги электрон энергияси фақат н инг қийматига боғлик бўлади. У ҳолда Шредингер тенгламасининг счими қуйилдаги ифодани беради:

$$E = -\left(\frac{1}{2}\right) \left( \frac{m_e \cdot e^2 \cdot z^2}{n^2 \cdot h^2} \right) \quad (\text{II.52})$$

Бутенглама Бор назариясига мос келади. Водород атомидаги электроннинг асосий характеристикаси – энергияси “ $n$ ” билан белгиланганлиги сабабли уни бош квант сони деб юритиш қабул қилинган.

Орбитал квант сони “ $\ell$ ” электрон импульси орбитал моменти “ $M$ ” инг миқдорини белгилайди, яъни:

$$M = \hbar \sqrt{\ell(\ell+1)}$$

Бизга маылумки, импульс моменти вектор катталиқдир. Унинг йўналиши  $m_s$  квант сони билан аниқланади ва орбиталарниң фазодаги жойланишини ифодалайди. Вектор йўналишини унинг маълум бир ўққа нисбатан, масалан, з ўқига нисбатан проекцияси миқдори орқали тониш мумкин. Импульснинг орбитал моменти проекциясини қўйидаги нисбат билан аниқлаш мумкин:

$$M_s = \hbar \cdot m_s$$

Бу квант сони  $m_s$  магнит квант сони деб аталади. Чунки электрон орбиталининг магнит проекцияси шу сонга боғлик Шредингер тенгламаси ечимида кўрсатилган  $n, l$  ва  $m_s$  квант сонлари водород атомидаги электроннинг ҳаракат траекториясини тўлиқ белгилаб бера олмайди. Атом спектрларини кузатиш натижасида бу характеристикалардан ташқари тўртингчи квант сонини ҳам киритиш кераклиги маълум бўлиб қолди. Чунки тажриба натижаларига асосан электрон тўртингчи дарожали озодликка эга, яъни оддий сўз билан айтганда, у ўз ўқи атрофида айланади. Электроопларниң ҳаракати "спин" билан белгиланади. Спин квант сони электрон ўзининг момент импульсига эга эканлигини билдиради. Бу тушунча электроннинг заряди ва массаси каби унинг асосий хоссаси ҳисобланади. Тажриба натижалари электрон моментининг

проекцияси фақат иккита қийматга  $+\frac{1}{2}\hbar$  ва  $-\frac{1}{2}\hbar$  тенг эканлигини кўрсатди. Бу сурʼа мусбат ва манғий ишоралар электроннинг турли йўналиши бўйича айланшини билдиради.

Равшанки, спин квант сон  $m_s$ -фақат иккита қийматга  $+\frac{1}{2}$  ва  $-\frac{1}{2}$  эга бўлади. Спин квант сонларини тўлиқин функция орқали белгилаш учун унга кўнайтиргичлар киритилади.

Демак, тўрттала квант сонлари  $n, m_s, m_l$  атомдаги электроннинг ҳаракатини тўлиқ тавсифлайди. Электроннинг ҳаракатини буардан бошқа бирликларда ифодалаб бўлмайди. Зеро, водород атомидаги электроннинг энергияси  $n$  миқдори билан белгиланади-ю, бошқа квант сонларига боғлик

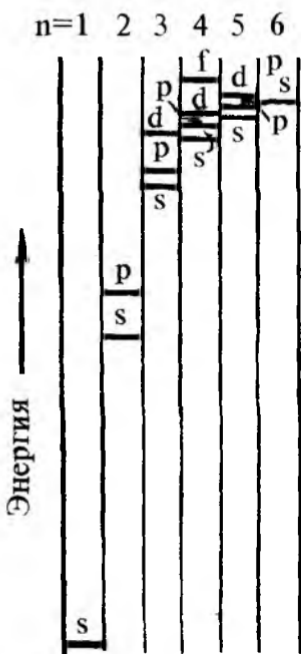
бўлмайди. Бундан бир хил энергияга эга бўлган электронлар турли ҳолатларда бўлиши мумкин, деган хуоса келиб чиқади. Қандай ҳолатлардаги электронлар “түғма” электронлар деб атади. Электронларнинг бундай тугма ҳолатлари ташқи олекстр ёки магнит майдони таъсирида йўқотилиши мумкин. Ўон квант сони п бир хил қийматга,  $I$ ,  $m_c$  ва  $m_s$  турли қийматга эга бўлган ҳолатдаги электронларга ташқи майдон таъсири турлича бўлади. Натижада бундай ҳолатдаги электронларнинг энергияси ҳар хил қийматга эга бўлиб қолади. Буни магнит ёки олекстр майдонлари таъсирида спектр чизиқларининг нурланниши билан тушунтириш мумкин (Штарк ва Зееман эфектлари).

Водород атоми учун юқорида айтилган фикрларни худди шундай ўхшани бигта электронли системалар  $-He^+$ ,  $Li^+$  ва ионлар учун ҳам қўйланни мумкин. Бундай ҳолда электрон энергияси қўнила нача сизинни мумкин:

$$E = \left( \frac{1}{2} \right) \left( \frac{m_e \cdot e^4 \cdot Z^2}{n^2 \cdot \pi^2} \right) \quad (II.52, a)$$

**Кўп электронли атомлар.** Водород атомидан бошқа кўп элементли атомлардаги ҳар қайси электроннинг ҳолатини ҳам тўрт квант сон  $n$ ,  $I$ ,  $m_c$  ва  $m_s$  билан белгилаш мумкин. Бу сонлар водород атомидаги квант сонлар қийматларига teng деб қабул қилинади.

Кўп электронли атомларда электрон фақатгина ядро майдонидагина эмас, балки бошқа электронлараро майдонларда ҳам ҳаракатланади, яъни п бир хил қийматга,  $I$  эса турли қийматларга эга бўлганлиги сабабли электронларнинг энергиялари ҳам турли қийматга эга бўлиб қолади. Шунинг учун кўп электронли атомларда электрон энергияси икки квант сони п ва 1 билан белгиланади. Бундай ҳолатда электроннинг энергияси п ва 1 ортиб бориши билан кўпаяди. Атомдаги электронлар сони ортиб боришидаги энергиянинг ўзгариши 1 ортиб боришидаги энергияга қараганда бирмунча сезиларли бўлади. Натрий атомидан чиқариб юборилган электроннинг квант сонлари  $n=3$ ,  $I=0$  (3s)га teng бўлган қаватдаги ва  $n=3$ ,  $I=1$  (3s)га teng бўлган қаватдаги энергияларнинг айримаси 2,1 эВ га teng. Бу миқдор, квант сонлари



II. 15-расм. Кўп электронли атомларда энергетик погоналарнинг жойланиши.

$n=3, l=0$  ( $3s$ ) ва  $g=4, l=0$  ( $4s$ ) га тенг бўлган қаватлардаги энергиялар айирмаси миқдори (3,1 эВ) га яқинлашади. Электронлар сони ортиб борган сари атомларда 1 ўзгариши билан энергия сезиларли равишда ўзгаради. Бу атомлар тузилишининг турлича бўлиши билан тушунтирилади. Умуман, кўп электронли атомларда энергетик қаватларнинг ўзгаришини қўйидагича ёзиш мумкин ва қаватлари энергиялари жиҳатидан бир-биридан кам фарқ қилиб н, р қаватларига нисбатан кичкина қийматга эга бўлади.

Шундай қилиб, энергиянинг ортиб бориши қўйидаги энергетик қаватлар тартибида тавсифланади:

$$\begin{aligned} &1s < 2s < 2p < 3s < 4s \approx \\ &\approx 3d < 4p < 5s \approx 4d < 5p < 6s \approx \\ &\approx 5d \approx 4t < 6p \end{aligned}$$

II.15-расмда кўп электронли атомларда энергетик қаватларнинг нисбий жойланиш схемаси кўрсатилган. Келтирилган схема тахминий бўлиб, бир атомдан иккинчи атомга ўтган сари энергетик қаватларнинг жойланиши сезиларли ўзгариб боради. Кўп электронли атомларда электронларнинг ҳолатлари Паули принципи асосидаги квант-механик қонунга жавоб беради. Ушбу принципга мувофиқ атом ва молекуляр системада тўрттала квант сонлар бир-бирига тенг бўлган иккита электрон бўла олмайди. Паули принципи атомда бош квант сони н маълум қийматга эга бўлган электронлар сонини чеклаб қўяди.

Агар  $n=1$  бўлса, у ҳолда  $l=0$  ва  $m_l=0$  га эга бўлади. Шунинг учун  $n=1$  га тенг бўлганда электронлар бир-биридан спин квант сонлари билан фарқ қиласди. Шундай қилиб, атомда бош квант сони  $n=1$  бўлган икки электрон бўлиши мумкин.

	$n$	$l$	$m_e$	$m_s$
1-электрон	1	0	0	$+\frac{1}{2}$
2-электрон	1	0	0	$-\frac{1}{2}$

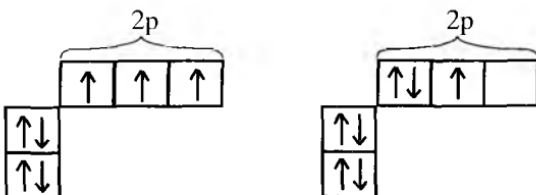
Шунга ўхшааш  $n=2$  бўлган ҳолатда квант сонлари бирбирига ўхшааш бўлмаган 8 электроннинг борлигини кузатишимиш мумкин:

$n$	$\ell$	$m$	$m_s$	$n$	$\ell$	$m$	$m_s$
2	0	0	+1/2	2	1	0	+1/2
2	0	0	-1/2	2	1	0	-1/2
2	1	+1	+1/2	2	1	+1	+1/1
2	1	-1	-1/2	2	1	+1	-1/2

Хуяни шу усул билан бош квант сони  $n=2$  га тенг бўлганда электронларнинг максимал сони кўпи билан 18 га,  $n=4$  бўлганда 32 га тенг эканлигини ҳисоблаб топиши мумкин. Умуман, бош квант сон  $n$  қийматга эга бўлса, электронларнинг энг кўп сони  $2n^2$  га тенг бўлади. Бош квант сон  $n$ ning қиймати электронларнинг ядрогача бўлган ўртacha масофасини белгилайди, шу сабабли бир хил қийматга эга бўлган электронлар йигиндиси электрон қават леб аталади (электрон қанатларни белгилаш юқорида кўрсатиб ўтилган эди).

$n$  қанатлар орбитало квант сони,  $l$  нинг қийматлари 0 дан ( $n-1$ ) та қўйицар бўлиши мумкин. Юқорида кўрсатилганидек, ҳар қайси қанатдаги максимал электронлар сони  $2n^2$  га тенг бўлгани учун, яъни биринчи қаватда кўпи билан 2 та, иккинчи қаватда 8 та ва ҳоказо электрон бўлади. Шунга мувофиқ, ҳар қайси қаватлардаги электронларнинг энг кўп сони эса  $2(2l+1)$  га тенг бўлади. Агар  $s$  қаватчада бир-бирига қарама-қарши спинга эга бўлган 2 та электрон бўлиши мумкин бўлса,  $p$  қаватчада электронлар сони олтита бўлади. У ҳолда электронлар спинлари қандай тақсимланади, деган савол туғилади. Масалан: азот атомининг электрон конфигурацияси  $1s^2 \cdot 2s^2 \cdot 2p^3$  формулага эга (яъни

биринчи қаватда 2 та иккинчи қаватда 5 та) бўлади. Бу формулага асосан электронларни икки хил вариантида жойлаштириш мумкин:



Ҳар қайси ячейкалар маълум орбиталга мос келади, яъни ҳар қайси орбиталда бир-бирига қарама-қарши спинга эга бўлган икки электрон жойланиши мумкин. Биринчи схемада  $p$  электронлар турли  $m_s$  қийматга, иккинчи схемада эса иккита  $p$  электронда  $m_s$  қиймати бир хил. Шунга ўхшаш кўпгина элементларда электронларнинг жойланишлар сони 5 га teng бўлгани учун,  $d$  қаватчада 10 та,  $f$  қаватчалар сони 7 га teng бўлгани учун  $f$  қаватчада 14 та электрон жойлашиши мумкин.

Квант-механика ва спектр анализ натижалари шуни кўрсагади, кам энергетик ҳолатга эга бўлган атомларда квант ячейкаларининг электронлар билан тўлиб бориши қуйидагича содир бўлали: квант ячейкаларга электронлар тақсимланишида биринчи навбатда улар магнит квант  $m$  сони турли қийматларга эга бўлган электронлар билан тўлади, кейинчалик электронлар кўпайиб бориши натижасида ячейкаларда спини қарама-қарши бўлган электронлар жойлашади. Энергетик ячейкаларнинг электронлар билан тўлишида уларнинг спин квант сонлари йиғиндиси энг юқори қийматга эга бўлишига интилади. Бу Гунд қоидаси деб аталади. Ячейкаларнинг электронлар билан тўлиб бориши элементларнинг физик ва кимёвий хоссалари даврий ўзгаришини вужудга келтиради.

### Атом спектрларининг ҳосил бўлиши.

Агар атомларга ташқаридан ҳеч қандай таъсир бўлмаса, у ҳолда электронлар энг кам энергияга эга бўлган ҳолатда бўлади. Бундай ҳолатни атомнинг **нормал ҳолати** деб аталади. Агар атомга ташқаридан бирор бир турдаги энергия таъсир эттирилса (яъни атомлар ўзаро тўқнашса, квант ёруғлик нури юттирилса, иссиқлик энергияси берилса, электрон ёки нейтронлар билан бомбардимон қилинса ва ҳоказо) бир ёки бир неча электронлар энергияси юқори бўлган қаватчаларга ўтади. Атомнинг бундай ҳолатини **қўзғалган ҳолат** деб аталади.

Атомлар құзғалған ҳолатда жуда қисқа вақт ( $10^{-5}$  -  $10^{-8}$  сек) дағомнда мавжуд бұла олади. Сұнгра электронлар энергияси кам бүлған қаватчаларни әгаллайды. Натижада электронларинің бир ячайқадан иккінчи ячайқага ўтиши босқыч билан содир бўлади. Энергияси катта бўлған қаватдан энергияси кичик бўлған қаватга электрон ўтиши натижасида атом ўзидан квант нур чиқаради. Бу нур Планк тентгламасига мувофиқ қўйидагича аниқланади:

$$E_2 - E_1 = h\nu \quad (\text{II.53})$$

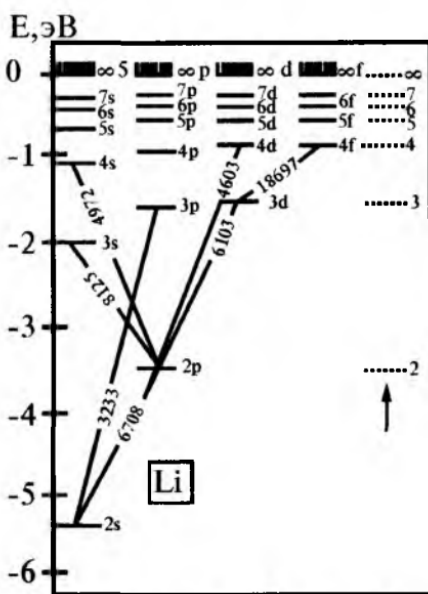
Уибу тентглама нурнинг спектр чизиқлари частотасини ифодалайды. Шундай қилиб, ҳар қайси спектр чизиқларининг ҳосил бўлшини электроннинг бир энергетик қаватчадан иккиси энергетик қаватчага ўтишига мөс келади. Бинобарин, электронлариниң катта қаватчалаш кичик қаватчага ўтиши натижасида атомларининг нормал ҳолатта айланиши элементтерни спектрлари билан таасиғланади.

Электроннинг ичиқ қаватдан таңқи қаватга ўтиши натижасида кўринадиган нурнинг тўлқин узулигидан кичик тўлқин узунликка өга бўлса рентген нурулари ҳосил бўлади. Бу ичиқ қанчалардан электронларининг ядро билан мустаҳкам боланингидан дарак беради. II.53 тентгламага мувофиқ электронларининг кўчиб ўтиши юқори частотали ва кичик тўлқин узулигига өга бўлған нурланиш ҳосил қиласади. Рентген спектрлари кам чизиқлардан иборат. Уларнинг частоталари электронлар бир элементдан бошқа элементга ўтиши натижасида ядро зарядларининг ортиши маълум қонуният асерсизда ўзгаради.

Атомларда таңқи электронларининг кўчишида энергия кам ўзгаради ва бу кўзга кўринадиган узларбинафиша спектрларини ҳосил бўлишига олиб келади.

Спектр чизиқларини ўрганиш элементлар атомларининг электрон тузилиши, яъни квант сонлар қийматини ва атомдаги электронлар энергиясини аниқлашга имкон беради (одатда атомларининг электрон тузилиши деганда уларнинг оддий ҳолати тушинулади).

Атомларининг электрон тузилишини спектр чизиқлари орқали аниқланади бирмунча мураккаб иш. Шунинг учун спектр чизиқлари маълум серияларга бўлинади ва квант-механика қонусити а мувофиқ, электронлар кўчиб ўтишида ҳосил бўлған



11.16-расм. Литий атомида спектрни бўлиш схемаси. Солишириш мақсадида водород атомидаги электроннинг энергетик қавати келтирилган.

тўлқин узунлиги спектр чизиқларига кўриниб турибдики, литий атоми ташқи қаватидаги электрон  $2s$  ҳолатда энг кам энергияга эга. Бу схемага асосланиб литийнинг спектр чизигини чизиш мумкин. Ҳозирги вақтда атомларнинг спектр чизиқлари асосида расмда тасвирлангани каби диаграммалар чизиш қабул қилинган.

Кўп электронли атомларда энергетик қаватларни ва электронларнинг тақсимланишини, худди водород атомидагига ўхшаш, назарий квант-механика усули билан ҳисоблаб чиқиши мумкин. Бунда математик жиҳатдан фоят катта қийинчилкларга дуч келинади. Бундай ҳисоблашларни кўп заррачалар учун таклиф қилинган Шредингер тенгламаси асосида ечиш мумкин бўлади:

$$\sum_{K=1}^{N} \left[ \left( \frac{d^2 \phi}{dx_k^2} + \frac{d^2 \phi}{dy_k^2} + \frac{d^2 \phi}{dz_k^2} \right) + \frac{8\pi^2 m}{h^2} \left( \frac{e^2 z}{r_k} - U_k \right) \phi \right] + \frac{8\pi^2 m}{h^2} E_\phi = 0 \quad (11.54)$$

спектр чизиқлар кузатилади. Тинимсиз изланишлар натижасида ҳозирги вақтда кўпгина элементларнинг электрон тузилишлари аниқланган. Элементларнинг атомлари спектрларини маълум бир системага солишда Д.И. Менделеевнинг кимёвий элементлар даврий қонуни муҳим аҳамиятга эга. 11.16-расмда литий атомидаги ташқи қаватда жойлашган электроннинг энергетик схемаси келтирилган.

Турли қаватлардаги чизиқларнинг бир-бirlари билан тувашиб кетганилиги электронларнинг кўчиб ўтишини билдиради. Схемадаги

Бу тиң ини атомдаги ҳамма электронларга тааллуқті (г<sub>k</sub> – к электронлардан ядрогача бўлган масофа) дир.

У электронларнинг ўзаро итарилиши энергияларини ифодалайди. Унинг қиймати  $k=1$ дан  $k=N$ гacha тенг бўлгандаги  $e^2/k_1$  ини индига тенг бўлади. Бу ерда  $k_1 = k$  ва  $i$  – электронлар орасидаги масофа. Шундай қилиб, энг оддий кўп электронли гелий атоми учун иккиламчи кўпайтма йигиндиси олтига энергетик коэффициентга эга бўлади. Ҳозиргача бундай масалани ечишнинг аниқ усули таклиф қилинмаганлиги сабабли тахминий ечим усулларидан фойдаланилади. Бу тенгламани ечиш жуда катта меҳнат талаб қилганлиги туфайли бунинг учун ҳозирги вақтда электрон ҳисоблаш машиналарига мурожаат қилинмоқда.

## **II.12. ИОНЛАНИШ ЭНЕРГИЯСИ ВА ЭЛЕКТРОНГА МОЙИЛЛИК**

Кимёвий жараёнларда атомдаги электронларнинг орбиталларда қай даражада мустаҳкам жойлашганлиги катта аҳамиятга эга. Бунинг учун, атомларнинг ионланиш энергияси тушунчасидан фойдаланилади.

Нормал ҳолатда турган атомларда битта электроннинг ажralиб чиқиши учун сарф қилинган энергия миқдори ионланиш энергияси деб аталади. Бу тушунча молекулаларга ҳам тааллуқлидир. Ионланиш энергияси миқдорини аниқлашда ҳам атомдаги электронларнинг энергетик қаватларини аниқлашдаги каби спектрал маълумотлардан фойдаланилади.

Қисқа тўлқинли спектрал серияси асосий ҳолатдаги атомлардан электронлар чиқиб кетганда ажralиб чиқсан энергияга мос келади, яъни атомдан электронни чиқариб юборин учун шунча энергия сарфлаш керак бўлади. Шундай қилиб, ионланиш энергиясини қисқа тўлқинли спектрлар частотасидан Планк тенгламаси ёрдамида ҳисоблаб топиш мумкин. Бу энергия энг кичик энергетик қаватни ифодалайди. Ионланиш энергиясини бошқа усуллар билан ҳам, чунончи, фотонопијапини ва электронлар билан туртиш усуллари билан аниқлани мумкин. Ионланиш энергияси электрон вольтларда ( $eV$ ) беш планади, бу энергия кўпинча ионланиш потенциали леъ ҳам юриттилади.

Водород атомининг ионланиш энергияси қўйилаги қўринишига эга бўлади:

$$J = \frac{1}{2} \left( \frac{m_e \cdot e^4}{h^2} \right) \quad (II.55)$$

II.55 – формуладаги қийматларни ўрнига қўйиб ҳисоблаш натижасида  $\ell = 13,60 \text{ эВ га}$  эга бўламиз.

Кўн электронли атомларда ионланиш энергияси ҳам бир неча  $J_1, J_2, J_3, \dots$  қийматларга эга бўлади. Бу энергиялар биринчи, иккинчи, учинчи ва ҳоказо электронларнинг узилиш энергиясига мос келади. Ҳамма ҳолатларда ва ҳар доим  $J_1 < J_2 < J_3 < \dots$  бўлади. Чунки узилиб чиқаётган электронлар сони қанча кўп бўлса, ионнинг мусбат заряди ҳам шунча ортади, бу эса ўз навбатида шунча электронни ўзига тортади.

II.3 - жадвалда баъзи атомларнинг ионланиш энергиялари қиймати келтирилган.

II.3 - жадвал

### Баъзи элементларнинг ионланиш энергияси

Атом	Электронлар				
	1	2	3	4	5
H	13,595				
He	24,581	54,403			
Li	5,390	75,619	122,419		
Be	9,320	18,206	153,850	217,657	
B	8,296	25,149	37,920	259,298	340,127
C	11,256	24,376	47,871	64,48	392,00
N	14,53	25,593	47,426	77,450	97,863
O	13,614	35,146	54,934	77,394	113,873
F	17,418	34,98	62,646	87,23	114,214
Ne	21,559	41,07	63,5	97,16	126,4
Na	5,138	47,29	71,65	98,88	138,60
Mg	7,644	15,031	80,12	109,29	141,23
Al	5,984	18,823	28,44	119,96	153,77
Si	8,149	16,34	33,46	45,13	166,73
P	10,484	19,72	30,156	51,354	65,007

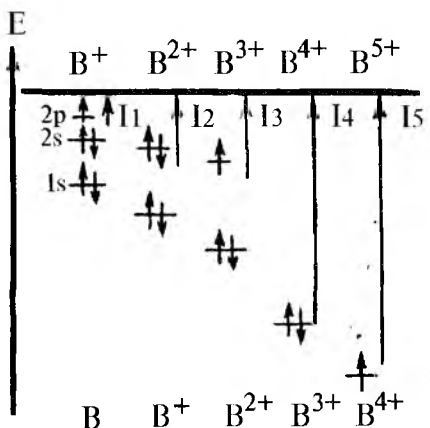
S	10,357	23,4	35,0	47,29	72,5
Cl	13,01	23,80	39,90	53,5	67,80
Al	15,755	27,62	40,90	59,79	75,0
K	4,339	31,81	46,0	60,90	82,6
Ca	6,111	11,868	51,21	67	84,39

Бу жадвалдан ишқорий металлар энг кам ионланиш энергиясига әғалиги күриниб турибди. Бир ионланиш потенциалининг қиймати, элементда  $J_1$  дан  $J_2$  га ўтганда ионланиш тез ўзгаради. Масалан, бор атомидаги 1, 2, 3 электронларга нисбатан 4 ва 5 электронларни узиш учун ўн баробар кўп энергия сарф қилинади. Бу ҳол электронларни қаватларга бўлишга имкон яратди. Бу ўзгаришни жадвалдан кўрини мумкин.

Н17 расмда бор атоми ва ионлари учун погоналар энергияси ва уларнинг  $J_i$  ( $i = 1, 2, 3, 4, 5$ ) бўлиандаги қийматларни кўрсатилган.

Іс ва ёз экстремаларини ядро билан бөлжаниш энергияси  $I$  ортаги сарп кўнгайшини, ион радиусининг камайиши ва зарядининг ортини билан тушунтирилали. Умуман олганда ҳар қандай атомнинг ионланиш даражасини ҳосил қилиш мумкин. Лекин кимёгарларни фақат биринчи ионланиш энергияси қизиқтиради, чунки  $1 \text{ эВ } 9,664 \cdot 10^4 \text{ Ж/мольга}$  эквивалентдир. Шунинг учун кимёвий жараёнларнинг энергетик эффектлари биринчи ионланиш энергиялари билан ўлчанади. Ҳақиқатан ҳам, энергия ютилиш ва ажралиши билан борадиган кимёвий жараёнларда 1 моль моддага ўнлаб, юзлаб Жоуль энергия сарф бўлган ёки ажралиб чиққан бўлур эди. Масалан, фтор атомидан еттита электронни чиқариб юбориш учун  $6,276 \cdot 10^4 \text{ Ж/м}$  энергия керак бўлган бўлур эди. Равшанки, ионланиш энергияси атомларни тавсифлаша катта аҳамиятга эга. Унинг қанчалик аҳамиятга эга эканлигини қуидаги мисолда яқъол тасдиқлаш мумкин.

1962 йилда Бартлетт  $\text{O}_2 \text{ Pt F}_6$  таркибли янги бирикма синтез қилди. Назарий тафсилотлар шуни кўрсатади, бу бирикма  $\text{O}^{+}$  ва  $[\text{Pt F}_6]$  ионлардан ташкил тонган. Шундан сўнг, Бартлетт  $\text{O}^{+}$  ва  $\text{Xe}$  молекулаларининг ионланиш энергиялари миқдори жиҳатидан бир-бирига яқинлигига ( $12,2 \text{ эВ}, 12,1 \text{ эВ}$ ) эътибор берди ва ксенон билан худди шундай бирикма олиш мумкинлиги ишонч ҳосил қилди. Ҳақиқатан ҳам у  $\text{Xe}$  билан



II.17-расм. Бир атоми ва ионларининг энергетик погонаси ҳамда ионланиш энергиясини тасвирлайдиган схема.

келади. Назарий ва тажриба натижалари күпгина атомларда қўшимча электронларнинг ядроға тортилиш энергияси атомдаги электронларнинг итарилиш энергиясидан катта бўлишини кўрсатади. Бундай атомлар ўзларига ташқаридан бир электрон бириктириб олиб, барқарор манфий зарядли ион ҳосил қиласди. Ажralиб чиқсан энергия атомнинг электронга мойиллиги билан аниқланади. Электронга мойиллик ҳам ионланиш энергияси каби электрон вольтларда ўлчанади.

Квант-механик ҳисоблашлар икки ва ундан ортиқ электронларнинг атомга бирикиши натижасида ҳосил бўлган итарилиш энергияси ҳар доим тортилиш энергиясидан катта эканлигини кўрсатди. Шунинг учун атомнинг электронга мойиллиги икки ва ундан ортиқ электронлар учун манфий қийматга эга. Шунинг учун бир атомли кўп зарядли манфий ионлар ( $O^-$ ,  $S^-$ ,  $N^-$  ва ҳоказо) эркин ҳолатда мавжуд бўла олмайди, яъни бундай ионлар молекулада ҳам, кристалларда ҳам мавжуд эмас. Баъзи моддалар молекулалари даги  $Ca^{2+}$ ,  $S^{2-}$ ,  $Cu^{2+}$ ,  $O^{2-}$  ва ҳоказо ионларни фақатгина шартли равиша мавжуд деб қараш мумкин. Электронларга мойиллик ҳамма атомлар учун ҳам маълум деб бўлмайди. II.4 - жадвалда баъзи атомларнинг электронга мойиллиги қийматлари келтирилган.

$[Pt F_6]$  ларни бир-бирига таъсир эттириб,  $Xe$   $Pt F_6$  бирикмасини синтез қилди.

Бу изланиш кимё фанида инерт газлар бирикмаларини олишда катта аҳамиятга эга. Атомда электронларни ядро ўз майдонида ушлаб туради. Бу майдон атомга яқинлашган бошқа эркин электронларни ҳам тортиши мумкин. Лекин бу эркин электронларни итарилиш кучига дуч

**Баъзи элемент атомларининг электронга мойиллиги**

Атом	E, эВ						
H	0,754	O	1,27	Na	0,34	S	2,08
He	-0,22	N	0,21	Mg	-0,22	Cl	3,61
Li	0,59	C	1,47	Al	0,5	Br	3,37
Be	0,38	F	3,45	Si	1,84	J	3,08
B	0,30	Ne	0,22	P	0,8	Se	2,02

II.4 - жадвалдан электронга мойиллик энергияси галогенларда энг юқори қийматга эгалиги, фтордан йодга қараб электронга мойиллик олдин бир неча марта ортиши, кейин эса камая бориши кўриниб турибди. Бу фторнинг электронга мойиллигининг юқорилиги билан тушунтирилади.

**Такрорлаш учун материаллар**

**Мавзуларнинг қисқача мазмуни.** Атомлар моддаларнинг асосий структура бирлиги бўлиб, кўзга кўринмас майда заррачалар сифатида мавжуд бўладилар ва шароит яратилганда ўзга элементлар билан бирика оладилар. Атомлар **ядродан** ва электронлардан ташкил топадилар, ядролар эса ўз навбатида **протон ва нейтронлардан** ҳамда улар атрофида ҳаракатланувчи электронларни ўз ичига оладилар. Элементларни улар ёнинг **атом рақами** (ядродаги протонлар сони) билан тъерифлаш мумкин. Атомнинг **масса сони** унинг ядросидаги протонлар ва нейтронлар сони йигиндисидан ташкил топади.

Атомлар бир-бирлари билан бирикib **молекула** ҳосил қиласдилар. Бундан ташқари, атомлар ўзларидан электрон узатиб ёки уларни бириктириб олиб **ионлар** деб атaluвчи зарядланган зарраларга айлана оладилар.

**Ўтилган бобларни ўрганишдан мақсад:**

1. Модданинг фазовий ҳолатларини фарқлай олиш.
2. Элементлар, бирикмалар ва аралашмаларни бир-биридан ажратса олиш.
3. Элементлар майда заррачаларини билиб олиш.
4. Моддалар физикавий ва кимёвий хоссаларини фарқлай олиш.

## *M a i s k l a p*

1. Оддий температурада қайси металлар суюқ ҳолда учрайди?
2. Ош тузи хоссаларини айтиб беринг.
3. Мис, алюминий ва темир симларини чўзиш физикавий ёки кимёвий жараёнга киришини айтиб беринг.
4. 1807 йили Г.Дэви калий гидроксидини электролиз қилиб оқ, рангли, реакцияга ўч модда олиб уни калий элементи деб аташига қандай маълумот асос бўлган эди?

## *T e s t c a v o l l a r i*

I. Қуйидаги бирикмалардан оддий моддалар қаторини кўрсатинг.

1.  $H_2S$ ; 2. $SO_2$ ; 3. $S_8$ ; 4. $SO_3$ ; 5. $N_2$ ; 6. Туз; 7.Сув; 8.Шакар;  
9.Гафний; 10.Бўр; 11.Оҳак; 12.Олмос.

- а) 1, 3, 5, 7
- б) 3, 7, 11, 12
- в) 3, 5, 9, 12
- г) 4, 5, 7, 8
- д) 6, 7, 9, 11

II. Қуйида келтирилган таърифларнинг қайси бири валентлик тушунчасининг моҳиятини тўла ва тўғри ифодалайди?

- а) Айни элемент атомининг ҳосил қилган ковалент бодланишлар сони.
- б) Айни элемент атомидаги тоқ электронлар сони.
- в) Айни элемент атомидаги жуфт электронлар сони.
- г) Айни элемент атомидиги орбиталлар сони.
- д) Айни элементнинг даврий системадаги гуруҳлар тартиби.

III. Қуйида келтирилган таърифларнинг қайси бири атом тушунчасини тўғри ифодалайди?

- а) Модданинг рангини ва ҳидини ўзида сақлаб қолувчи заррачаси қайси бири ҳисобланади?
- б) Элементнинг кимёвий хоссаларини сақлаб қолувчи энг кичик заррача.
- в) Мусбат зарядланган ядродан иборат энг кичик заррача.

- 1) Модда таркибиға киравчы әнг кичик заррачани айтинг.  
 д) Модданинг хоссаларини ўзида сақлаб қолувчи әнг кичик заррача.

**IV. Электронлар ҳаракат траекторияси ноаниқлиқ принципининг математик ифодасини күрсатинг.**

а)  $\lambda = \frac{h}{mv}$ ; б)  $\Delta E = hy$ ; в)  $\sqrt{\frac{1}{2}} = a(z-b)$ ;

г)  $\Delta g\Delta V \geq \frac{h}{m}$ ; д)  $E = mc^2$

**V. Хром атомида нечта бүш d – орбиталлар бор?**

- а) 0; б) 1; в) 2; г) 3; д) 4.

**VI. Қандай электрон конфигурация атомининг құзғалған ҳолатини тавсифлайды?**

- а) ... $2s^2$ ; б) ... $3s^2 \cdot 3d^1$ ; в) ... $4s^2 \cdot 3d^2$ ; г) ... $3s^1 \cdot 3p^3 \cdot 3p^4$ ; д) ... $4s^2 \cdot 3d^5$ .

**VII. Погоначалардаги электронлар максимал сонини қайси формула билан ифодалаш мүмкін?**

- а)  $2l + 1$ ; б)  $2(2l + 1)$ ; в)  $n^2$ ; г)  $2n^2$ ; д)  $(2l + 1)n$ .

**VIII. Атомдаги электронларнинг бош квант сони  $n=4$  бүлганды, орбитал квант сони “ $l$ ” қандай максимал қийматта өзге бүләди?**

- а) 2; б) 3; в) 4; г) 5; д) 6.

### ІІІ Б О Б

## Д.И. МЕНДЕЛЕЕВНИНГ ДАВРИЙ ҚОНУНИ ВА ЭЛЕМЕНТЛАР ДАВРИЙ СИСТЕМАСИ

### ІІІ.1. ДАВРИЙ ҚОНУН ВА УНИНГ ЗАМОНАВИЙ ТАЛҚИНІ

XIX аср бошларидан элементларни алоқида синфларга ажратиш мүмкін эмас әди. Чунки уларнинг сони жуда кам бүлгандылығы билан бир қаторда атом массаси, физик ва кимёвий хоссаларининг маълум қонуният асосида ўзгариши ҳали түлиқ

ўрганилмаган эди. Илмий изланишлар натижасида янгидан-янги элементлар кашф этилиши билан бир қаторда уларнинг хоссалари, атомларининг тузилиши ўрганиб борилди, баъзи элементларнинг аввалдан маълум бўлган табиий группаларига ўхшаш элементлар группалари аниқлана борди. Элементлар ва уларнинг бирикмалари ҳақида тўплланган маълумотлар кимёгарлар олдига барча элементларни синфларга ажратиш вазифасини қўйди. А.Лавуазье (1789 й), Берцеллиус (1812 й), Деберейнер (1817 й), Гмелин (1843 й), Петтенкофер (1850 й), Диома (1850 й), Де-Шанкуртуа (1862 й), Нюлендс (1863 й), Мейер (1869 й) ва бошқа олимлар элементларни синфларга ажратишга уриниб кўрдилар. Аммо ҳеч ким кимёвий элементлар орасида мавжуд бўлган ўзаро узвий боғланиш борлигини аниқ кўрсата олмади.

Рус олими Д.И.Менделеев ўзининг кўп ийлиллик чуқур илмий изланишларида элементларнинг бирикмалар ҳосил қилиш хусусиятини, валентликларини, бирикмаларининг шакли ҳамда хоссаларини ўрганди ва улар орасидаги даврийликни кашф этди. Тажриба натижаларига асосланиб, 1869 йили Д.И. Менделеев даврий қонунни яратди ва уни қўйидагича таърифлади: "Элементларнинг хоссалари, бирикмаларининг шакли ва хоссалари атом массаларига даврий равища боғлиқдир". Бу қонун ўша даврда маълум бўлган барча элементларнинг атом массалари ортиб бориши билан уларнинг хоссалари 7, 17 ва 31 та элементдан кейин қайтарилишини изоҳлаб берди. Демак, элементлар ва улар бирикмаларининг хоссалари маълум қонуният асосида даврий ўзгаради. Шунга асосланиб, Д.И. Менделеев элементларни маълум тартибда жойлаштириб, элементлар даврий системасини яратди.

Атом тузилишининг мукаммал ўрганилиши натижасида даврий қонуннинг моҳияти яққол намоён бўлди, элементларнинг хоссалари даврий равишида ўзгаришини талқин қилишга, уларнинг даврий системада жойланиши билан кимёвий хоссалари орасида маълум боғланиш борлигини аниқлашга имконият яратилди. Д.И. Менделеевнинг даврий системасида бир элементдан иккинчи элементтга ўтилган сари атом ядросининг мусбат заряди ва электрон сони ортиб боради. Бу ўз навбатида кимёвий элементлар хоссаларининг ўзгаришига олиб келади. Демак, элементнинг тартиб рақами шунчаки бир рақам бўлмасдан, балки унинг атом ядросининг мусбат

зарядларынан да электронлар сонишиң оңайыради. Шунга күра, ҳозирги вақтда даврий қонун қойилғанда таърифланади: ““Элементларнинг хоссалари, бирикмаларининг шакл да хоссалари уларнинг атом ядролари зарядига даврий равишда боғлиқдир”.

### **III.2. ДАВРИЙ СИСТЕМАНИНГ ТУЗИЛДИШИ**

Элементларнинг хоссаларини даврий равишда ўзгаришига асосланыб Д.И. Менделеев элементлар системасини бир неча даврга бүлди. 1, 2 да 3-даврлар фақат бир қатордан тузилғанлығы учун кичик, 4, 5, 6-даврларни катта, 7-даврни эса тұғалланмаган давр деб атади. Биринчи даврда 2 та, иккінчи да үчинчи даврларда 8 та да элементлар жойлашған. Тұрттынчи да бешинчи даврларға 18 та да, олттынчи даврга 32 та элемент жойланған, еттеги давр эса ҳали тұғалланмагандыр. Ҳар қайси давр (биринчи даврдан бөнің) тиңик металлардан ( $\text{Li}$ ,  $\text{Na}$ ,  $\text{K}$ ,  $\text{Rb}$ ,  $\text{Cs}$ ,  $\text{Fr}$ ) болынаныб, тиңик металлымаслар ( $\text{F}$ ,  $\text{Cl}$ ,  $\text{Br}$ ,  $\text{I}$ ,  $\text{At}$ ), асластар ( $\text{Ne}$ ,  $\text{Ar}$ ,  $\text{Kr}$ ,  $\text{Xe}$ ,  $\text{Rn}$ ) билан тұғалланади.

Литийдан фторға да патрийдан хлорға қараб элементларнинг металлик хоссалари камайып, металлымаслик хоссалари эса ортиб боради. Асл газлар эса даврлардаги типик металлымаслар билан тиңик металларни ажратувчи чегаради. Биринчи даврда фақат битта водородни гелий кейинги даврлардаги типик металлдан ( $\text{Li}$ ) ажратып туради.

Катта даврларда элементларнинг хоссалари кичик даврлар-дагы қараганда сүст ўзгараради. Шу сабабли катта даврлар жуфт да тоқ қаторларға бүлинген, чунки катта даврларда элементларнинг хоссалари (күшалоқ) даврий ўзгараради. Катта даврларнинг жуфт қатор элементлари фақат металлар бўлиб уларда металлик хоссалари чапдан ўнгга ўтган сайин сустлашади, лекин тоқ қаторларда эса, металлик хоссалар янада заифлашиб, металлымаслик хоссалари ортиб боради. Иккى қаторли тұрттынчи да бешинчи даврлар иккінчи да үчинчи даврлардан фарқ қилиб, оралиқ ўнлик элементларни ўз ичига олади, яъни тұрттынчи даврдаги иккінчи элемент  $\text{Ca}$  дан кейин 10 та элемент ( $\text{Sc} - \text{Zn}$  ўнлиги) жойлашған бўлиб, кейин даврнинг 6 та элементи ( $\text{Ga} - \text{Kr}$ ) жойлашып. Белгиси давр элементлари ҳам шу хилда жойлашған. Олттынчи даврдаги иккінчи элементдан ( $\text{Ba}$ ) кейин оралиқ ўнлик элементлари ( $\text{La} - \text{Hg}$ ) жойлашиши керак эди. Лекин  $\text{La}$  элементи катагига 14 элемент ( $\text{Ce} - \text{Lu}$ ), сүнгра

қолган асосий олти элемент ( $Tl - Rn$ ) жойлашган. Бу ҳолни тугалланмаган еттинчи давр элементларыда ҳам күрамыз. Чунончи, еттинчи даврлари  $Ra$  элементидан кейин оралиқ элементларни  $Ac$  бошлаб беради, турган катақка яна 14 элемент жойлаштирилган. Бунга сабаб, бу элементларнинг хоссалари зарядлари ортиб бориши билан жуда суст ўзгаришидир. Элементларнинг даврлар бўйича бундай тақсимланиши натижасида вертикал йўналишида бир-бирига ўхшаш элементлар оиласи вужудга келди. Бу элементлар оиласи *группалар* деб аталади. Ҳар қайси группа икки группага бўлинади. Типик элементлардан ташкил топган элементларни *ассосий группача* деб аталади. Катта даврларда жойлашган оралиқ ўнлик элементларини эса *қўшимча группача* деб агалади.

Ассосий группача элементлари кимёвий хоссалари жиҳатидан қўшимча группача элементларидан фарқ қиласи. Бу фарқ группадан группага ўтган сари ўзгариб туради, яъни биринчи группада ассосий группача билан қўшимча группача элементлари хоссаларининг фарқи анча сезиларидир. Группа рақами ортиб бориши билан бу фарқ камаяди. Лекин еттинчи группага бориб фарқ жуда катталашади. Масалан: биринчи группанинг қўшимча группача элементлари  $Cu, Ag, Au$  пассив элементлар бўлиб, актив бўлган литий группачаси элементларидан кимёвий хоссалари жиҳатидан кескин фарқ қиласи, учинчи группада эса, яъни ассосий группача бўлган бор группачаси ( $B, Al, Ga, In, Tl$ ) билан қўшимча группача бўлган сағдий группачаси билан галогенларнинг кимёвий хоссалари орасида кескин фарқ бор.

**Лантаноидлар ва актиноидлар** ўз хоссалари билан бир-бирларига яқин бўлганлиги учун улар иккиламчи қўшимча группага жойлаштирилган.

Ҳар қайси группа рақами ўша группага кирувчи элементларнинг кислородга нисбатан энг юқори валентлигини кўрсатади. Лекин мис группачасида, VII ва VIII группа элементларida бу қоидадан четта чиқиш кузатилади. Масалан, мис бир ва икки валентлик, олтин 3 валентлик, VIII группанинг қўшимча группача элементларидан фақат осмий ва ирилий 8 валентлик намоён қиласи, VII группала фақат фтор бир валентлик намоён қиласи. Бошқа галогенларнинг кислородга нисбатан юқори валентлиги еттига тенг бўлади. Водородга нисбатан валентликни ассосий группача элементлари намоён қилиб, бу валентлик группа рақамига тенг бўлади. Элементларнинг водородга нисбатан

валентлиги I группадан IV группагача ортиб боради, IV группадан VII га қадар камайиб борали, уларнинг кислородга нисбатан валентлиги эса ортиб боради. Ҳар қайси группада металлмасларнинг кислородга нисбатан валентлиги билан волородга нисбатан валентлиги йигиндиси 8 га тенг бўлади. Ҳар қайси группада атом масса ортиб бориши билан элементларнинг металлик хоссалари кучайиб боради. Бу ўзгариш асосий группача элементларида яққол, қўшимча группача элементларида эса жуда суст кузатилади.

Демак, элементларнинг хоссалари – нисбий атом массаси, валентликлари, кислородли бирикмалари ва гидроксидларининг асос, амфотер ёки кислотали хоссага эга бўлиши ва ҳоказолар даврий системада давр ичida ҳам, группа ичida ҳам маълум қонуният асосида ўзгарилиши. Бундан ташқари, даврий системада элементлар хоссаларининг ўхшашлигини уч йўналишда кузатиш мумкин:

1. *Горизонтал йўналишида*: элементлар хоссаларининг давр бўйича ўзгаришида ўхшашик кузатилади. Масалан, алюминий метали чап тарафда жойлашган магний металига асосли хоссалари билан ўхшаш бўлса, ўнг тарафда турган кремнийга эса кислотали хосса намоён қилиши билан ўхшаб кетади.

2. *Вертикал йўналишида*: даврий системанинг вертикал равища жойлашган элементлари группа бўйича бир-бирига ўхшайди.

3. *Диагонал йўналишида*: даврий системада диагонал бўйича жойлашган элементлар ўзаро ўхшашик намоён қиласади.

Масалан: алюминий даврий системада диагонал бўйича бериллий ва германийга, кремний эса бор ва мишъякка хоссалари билан ўхшашдир ва ҳоказо.

Шуларга асосланиб, даврий системадаги элементларнинг физик ва кимёвий хоссаларини билган ҳолда номаълум элемент хоссаларини олдиндан айтиб берин мумкин. Бунга биринчи бўлиб Д.И. Менделеев асос солган: ҳозирги вақтда икки усул – Д.И. Менделеев ва солишириб ҳисоблаш усуллари билан аниқланиши мумкин.

Менделеев усулида элементларнинг хоссалари унинг атрофида жойлашган элементларнинг физик ва кимёвий хоссалари арифметик йигиндисидан олинган ўртacha миқдор билан аниқланади. Масалан, галлий, кремний, мишъяк ва қалай нисбий атом массаларининг йигиндиси 4 га бўлинса, германийнинг нисбий атом массаси келибчиқади. Яъни:  $69,7 +$

$28 + 74.9 + 118.7 = 291.2 : 4 = 72.6$  (бу сон германийнинг инсбий атом массаси 72,6 га тенгдир. Ёки селеннинг чап ва ўнг тарафида турган мишъяқ ва бром  $\text{AsH}_3$  ва  $\text{HBr}$  таркибли водородли бирикмалар ҳосил қиласди, тепасида ва пастида жойлашган олтингугурт ва теллур элементларининг  $\text{H}_2\text{S}$ ,  $\text{H}_2\text{Te}$  водородли бирикмаларининг хоссаларини, яъни суюқланиши ва қайнаш темисературалари, сувда эрувчанлиги, қаттиқ ва суюқ ҳолатдаги зичликлари миқдорининг ўртача арифметик йиғиндинисин тўртга бўлиб, селеннинг водородли бирикмаси  $\text{H}_2\text{Se}$  нинг юқорила келтирилган хоссаларини аниқлаш мумкин. Бу усул ҳозирги пайтда хоссалари номаълум бўлган моддаларни аниқланади кенг қўлланилади.

Солишириб ҳисоблаш усулини М.Х. Карапетьянц тақлиф қилган бўлиб, бир-бирига қўшни элементларнинг турли хил бирикмаларининг физик ва кимёвий константаларини таққослаш орқали берилган ноъмалум модданинг константасини аниқлаш мумкин.

III.1 - расмда, тўртингчи группа элементлари C, Si, Pb нинг олтингугурт билан ҳосил қилган  $\text{CS}_2$ ,  $\text{SiS}_2$  ва  $\text{PbS}_2$  бирикмаларида, кислород билан ҳосил қилган  $\text{CO}_2$ ,  $\text{SiO}_2$ ,  $\text{GeO}_2$ ,  $\text{SnO}_2$  ва  $\text{PbO}_2$  бирикмаларида элемент билан олтингугурт ва элемент билан кислород атомлари орасидаги масофалар тартиб рақамлари ўзгаришига bogliq ҳолда бир-биридан фарқ қилишини тасвиrlаш мумкин.

Атомларо, яъни Э - S ва Э - O масофалар қийматларининг боғлиқлигини маълум тартибда солишириб, Ge - S ва Sn-S атомлари орасидаги масофани аниқлашимиз мумкин (III.2-расм).

Ҳар қайси элемент ўзининг маълум бир хоссаси билан бир-биридан қисман бўлсада, фарқ қиласди. Бу фарқлар анорганик кимёвинг тўлиқ курсини ўрганиш давомида кўрсатиб ўтилади.

### III.3. АТОМ ТУЗИЛИШИ ВА ЭЛЕМЕНТЛАРНИНГ ДАВРИЙ СИСТЕМАСИ

Элемент атомларининг электрон тузилиши билан уларнинг даврий системадаги ўрни орасидаги боғлиқликни кўриб чиқамиз.

Электронларнинг ёнергетик поғона ва орбиталлар бўйлаб жойланиши элементнинг электрон конфигурацияси леб аталади. Атомда электронларни поғоначаларга тақсимлашда қўйилдаги уч қоида назарда тутилади.

1. Ҳар қайси электрон минимал энергияга мувоғиқ келадиган ҳолатни олишга интилади (энергиянинг афзаллик қосида). Буни Клечковский тақлиф қылган қуидаги қоида асосида тушунтириш мүмкін.

Бу қоида иккі қисмдан иборат: а) атомларда электронларнинг орбиталлар бүйічә тақсимланишида ҳар иккі ҳолат учун  $n + \ell$  йиғиндиң кичик бұлса, шу ҳолатда энергия кичик қийматта зерттеуде болады, натижада шу орбитал электронлар билан тұлади ( $n$  - бөш квант сони,  $\ell$  - орбитал квант сонлари); б) агар бу иккала ҳолат учун  $(n + \ell)$  йиғинди қиймат жиҳатидан тенг бұлса, у ҳолда  $n$  - қиймати кичик бўлган орбитал электронлар билан тұлади.

Бу қоидаларни қуидагида тушунтириш мүмкін:

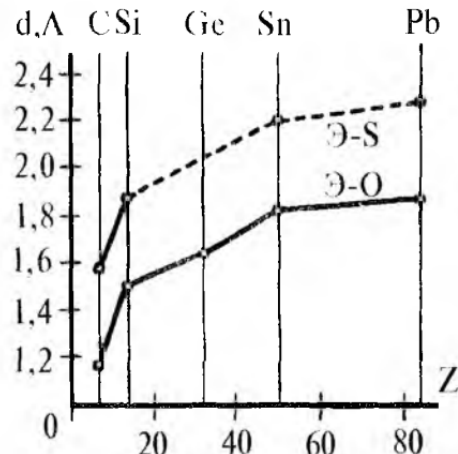
$n$	1	2	3	4
$\ell$	0	0, 1	0, 1, 2	0, 1, 2, 3
$n + \ell$	1	2, 3	3, 4, 5	4, 5, 6, 7
орбиталлар	1s	2s 2p	3s 3p 3d	4s 4p 4d 4f ...

Жадвалдаги йиғинди қийматларына ассоциацияттамас атомда электронларни қуидаги тартибда тақсимлаш мүмкін:

$$1s < 2s < 2p < 3s < 3p < 4s < 3d < 4p < 5s < 4d < 5p \dots$$

Демек, биринчи навбатда 1s орбитал, кейин 2s орбитал, кейин 2p, 3s ва ҳоқазо орбиталлар электронлар билан тұлиб боради.

2. Электронларнинг жойланишини Паули принципига зид келмаслиги лозим. Бу принцип қуидаги таърифланади. “Бир атомда тұртталған квант сонининг қийматы мөршавишида бирхил бўлган иккита электрон бўлши мүмкін эмес”. Агар бир атомда  $n, l$  изде квант сондарининг қиймати бир-бираликтиң иккита



III.1-расм. Э - S ва Э - O лардаги атомлараро масофанинг элемент тартибі ракамыга бағылышы.

электрон бұлса, улар түртіпчи спин квант сон  $m_s$  спинлари қарама-қарши йүнәлишига зәға бўши билан фарқ қылади.

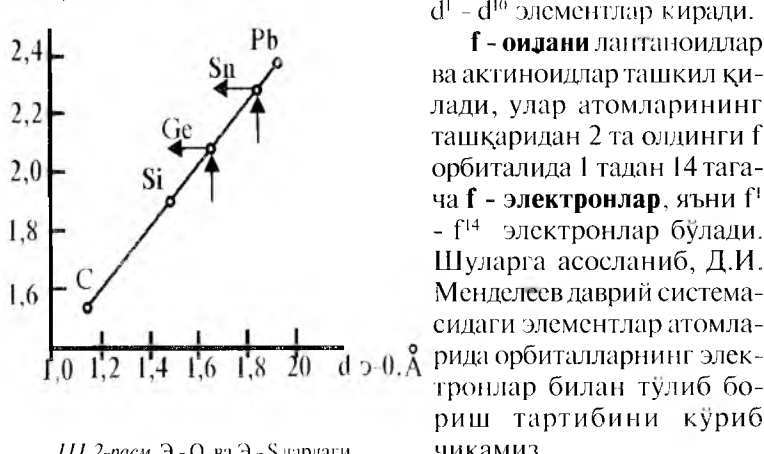
3. Айни поғоначада түрган электронлар мүмкін қадар күпроқ орбиталларни банд қилишига интилади (Гунд қоидаси). Масалан,  $d$  поғоначадаги 5 та электронлар  $\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow$  кўринишида эмас, балки Гунд қоидасига  $\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow\uparrow\downarrow$  мувофиқ кўринишида ҳар бир поғоначага биттадан жойлашиди.

Электронларнинг Паули принципи, Клечковский ва Гунд қоидаларига мувофиқ атомлардаги орбиталлар бўйича тўлиб боришига қараб, ҳамма элементлар түртта  $s, p, d, f$  оиласа бўлиниади.

**s - оиласа I ва II группанинг асосий групача элементлари, шунингдек, водород ва гелий киради. Яъни ташқи электрон қаватида битта ёки 2 та s электронлар бўлган элементлар s-элементлар деб аталади.**

**p - оиласа III-VIII группаларнинг асосий групача элементлари киради. Демак, ташқи қаватининг p-орбиталида 1 тадан 6 тагача p электронлари бўлган, яъни  $p^1 - p^6$  бўлган элементлар p-элементлар даб аталади.**

**d - оиласа** даврий системадаги лантаноид ва актиноидлардан ташқари барча қўшимча групача элементлари, яъни ташқи қаватдан битта олдинги энергетик d орбиталида 1 тадан 10 тагача **d-электронлар** бўлган  $d^1 - d^{10}$  элементлар киради.



III.2-расм. Э - О ва Э - Sлардаги атомлараро масофанинг ўзаро боллиқдиги.

**f - оидани** лантаноидлар ва актиноидлар ташкил қиласи, улар атомларининг ташқаридан 2 та олдинги f орбиталида 1 тадан 14 тагача **f - электронлар**, яъни  $f^1 - f^{14}$  электронлар бўлади. Шуларга асосланиб, Д.И. Менделеев даврий системасидаги элементлар атомларида орбиталларнинг электронлар билан тўлиб бориши тартибини кўриб чиқамиз.

Ҳар қайси қаватда жойланиси мумкин бўлган

Электронлар сони  $N=2n^2$  формула билан белгиланади. Бу ерда  $n$ -қават рақами.

1-қаватдаги электронларнинг энг күп сони  $N=2 \cdot 1^2=2$  та, 2-қаватда  $N=2 \cdot 2^2=2 \cdot 4=8$  та, 3-қаватда  $N=2 \cdot 3^2=2 \cdot 9=18$  ва 4-қаватда  $N=2 \cdot 4^2=32$  тага тенг бўлади.

Элементлар атомидаги қаватлар сони даврий системадаги у турган давр рақамига, электронлар сони эса тартиб рақамига тенг бўлади.

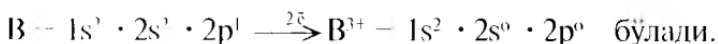
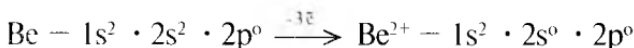
Биринчи элемент водороднинг тартиб рақами  $z=1$  га, электрон конфигурацияси  $1s$  га, атом ядроси  $+1$  га тенг. Шунга мувофиқ, водород атоми кимёвий реакция натижасида ўзининг битта электронини бошқа атомларга бериб, мусбат ион ҳосил қиласди. Лекин биринчи қаватнинг электрон сигими 2 га тенг бўлгани учун, батъи актив металлардан электрон олиб  $H$  ионини ҳосил қила олади.  $NaH$ ,  $KH$ ,  $CaH_2$ ,  $AlH_3$  таркибли гидридлар бунга мисол бўла олади.

Иккинчи элемент гелий, унинг тартиб рақами  $z=2$  га, ядросининг заряди ҳам  $+2$  га тенг. Унинг электрон конфигурацияси  $1s^2$  бўлгани учун сиртқи электрон қавати тугалланган. Шунга мувофиқ гелий атомининг инерт эканлиги тўғрисида фикр юритишимииз мумкин.

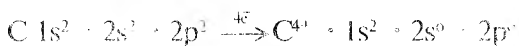
Учинчи элемент литий атомининг электрон конфигурацияси  $1s^2 2s^1$  кўринишида ёзилади. Литий атомида гелийнинг тугалланган қавати сакланган бўлиб, унда учта электроннинг иккитаси жойлашади, учинчи электрон эса иккинчи қаватнинг  $s$  - орбиталига жойлашади. Иккинчи қаватда жойланishi мумкин бўлган электронларнинг энг күп сони 8 га тенг. Шу сабабли, литий атоми барқарор ҳолатни олиши учун ташқаридан еттига электрон бириктириб олиши ёки битта электрон бериши керак. Лекин еттига электрон қабул қилишдан кўра битта электрон беришида кам энергия сарфланади. Бу ҳолда унинг ички қавати сиртқи бўлиб қолади. Гу ҳолла литий атоми, литий  $Li^+$  ионига айланади, яъни:



Шунга ўхшаш;

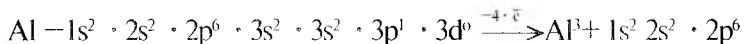
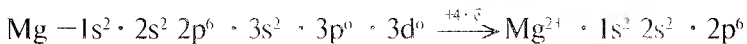
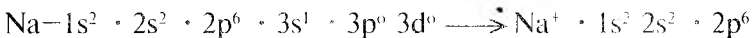


Тұрғинчи элемент – углероднинг электрон конфигурацияси  $1s^2 \cdot 2s^2 \cdot 2p^2$  дир. Лекин ундердегі атомининг барқарорланини учун иккінчи қаватдағы иккита  $s^2$  ва иккита  $2p$  электронларини бериши ёки ўзининг электронлар сонини саккизга етказиш учун ташқаридан тұрғта электрон қабул қилиш мүмкін. Шунинг учун углерод атоми  $C^4+$  ва  $C^{+4}$  ионларини ҳосил қила олади, яны:

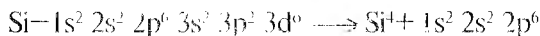


Улардан кейин келадиган азот, кислорол, фтор элементларининг атомлари иккінчи қаватыда электронлар сони биттадан ортиб боради. Ниҳоят, иккінчи даврнинг саккизинчи элементи ҳисобланған неон атомида  $p$ -электронлар сони 6 тага етади, натижада саккизта электронга эга бўлган иккінчи тугалланған қават ҳосил бўлади. Неон атомининг электрон конфигурацияси  $1s^2 \cdot 2s^2 \cdot 2p^6$  шаклида ифодаланади. Демак, бу элементлар кимёвий реакция вақтида ўзига электрон қабул қилиб ташқи қаватидаги электронлар сонини саккизтага етказгандан уларнинг электрон конфигурацияси неоннигида ўхшаш ҳолатни эгаллаб барқарорлашади.

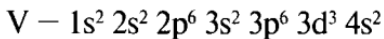
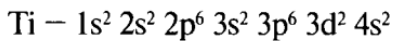
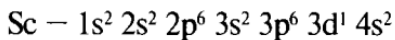
Учинчи давр элементтер ҳам реакция вақтида ўзининг ташқи қаватидаги барча электронларни берса, унинг атоми ҳам неон конфигурациясини эгаллаб барқарорлашади.



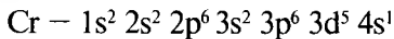
Үн тұрғинчи элемент кремний атоми ўзининг ташқи электрон қаватидаги тұртта  $s^2p^2$  электронларини беребі, электрон конфигурациясини неон атоми электрон конфигурациясига ёки тұртта электрон бириктириб аргон электрон конфигурациясига айлантириб барқарор ҳолатта эга бўлинни мүмкін:



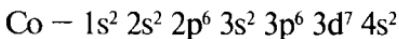
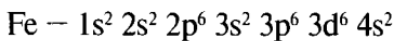
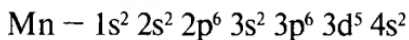
Фосфор, олтингугурт, хлор элементларида ҳам электронлар күшила бориб, электрон конфигурациялари аргон конфигурациясига эришади. Лекин учинчи давр тугасада, учинчи қават электронлар билан батамом тұлмайды, 5 та 3d - орбиталлар бүш қолади. Учинчи даврда натрийдан аргонга ўтган сари элементларнинг атом радиуслари кичиклашиб боради. Шунинг учун элементларнинг электрон қабул қилиб олиш хусусияти ортади. Калий элементі тұрткынчи даврда жойлашған бұлғанлигі учун электронлари тұртта қаватта жойлашған, яғни биринчи қаватда  $s^2$  иккінчи қаватда  $s^2p^6$ , учинчи қаватда  $s^2p^6d^0$  ва тұрткынчи қаватда  $s^1$  электронлар мавжуд. Калийдан кейинги элемент кальцийнинг ташқи электрон қаватида  $s^2$  электрон бор. Бу элементларнинг электрон тузилиши учинчи давр элементларниң көзінде үхшашлығы бундан күриниб турибди. Лекин кальцийдан кейинги элемент-скандий атомида электронларнинг жойланиши кичик давр элементларидаги жойланишидан фарқ қиласы. Маылумки, Клечковский қоидасига мувофиқ 3d - орбиталлар, 4d - орбиталларга қараганда энергетик афзаллікка эга. Шунинг учун 3d - орбиталлар электронлар билан тұлиб боради:

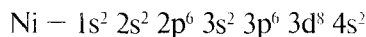


Лекин хром элементида электрон энергиясининг камайиши сабаби ташқи қаватда бир электрон қолиб, 3d - орбитал 5 та электронга эга бўлади, яғни:

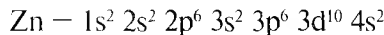
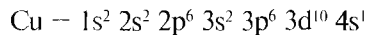


Марганец элементи 4s - орбиталида ташқи қават яна 2 та электронга эга бўлади. Марганецдан кейинги темир, кобальт, никель элементларидан эса 3d - орбитал электронлар билан тўлиб боради:

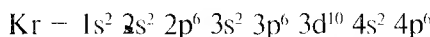
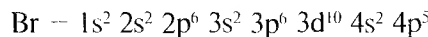
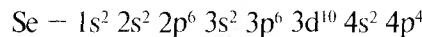
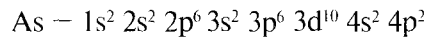
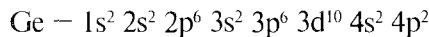
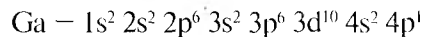




Мис элементида эса  $4s$  - орбиталдаги битта электрон  $3d$  - орбиталга ўтиб электронлар сони 10 тага етади, мис ташқи қаватда битта электронга, рух элементи эса иккита электронга эга бўлади:



Галлийдан криpton элементларига ўтган сари  $4p$  - орбиталлар электронлар билан тўлиб боради:



Криpton элементи билан тўртинчи лаvr тугайди. Бешинчи, олтинчи ва еттинчи давр элементлари атомларининг электронлар билан тўлиши ҳам шу тартибда боради.

Лекин лантаноидларда  $4f$ , актиноидларда эса  $5f$  - орбиталлар электронлар билан тўлиб боради. Бундан элемент атомларида электронларнинг жойланиши билан уларнинг кимёвий хоссалари орасида маълум боғланиш мавжудлиги кўринади. Равшанки, элементлар хоссаларининг даврий равишда ўзгариши атомла электронларнинг даврий равишда жойланиши натижасидир.

### **Такрорлаш учун материаллар**

**Бобнинг қисқача мазмуни.** Даврий жадвал элементлар атом рақамлари орта бориши тартибida уларнинг ўхшаш хоссалари

асосида вертикал устунларда жойлаштирилган элементлар мажмуасидир. Бир вертикал устунга жойлашган элементлар оила ёки групача ташкил этадилар. Даврий жадвалнинг чап қисмида жойлашган ва элементларнинг катта қисмини ташкил этувчи металл-элементлар билан бир қаторда унинг ўнг қисмида нометалл (металлмас) элементлар жой олгандир. Жадвалнинг ҳозирги вақтда тўрт юздан ортиқ варианти, жумладан, ўзбек олимлари таклиф этган варианtlари ҳам маълумдир.

### ***M a s k l a p***

1. Даврий жадвалдан марганец, хром, олtingугурт, кремний, бром, рух, кумуш ва платинани топиб, уларнинг металл ёки металлмас эканлигини аниқланг.

2. Қуйида келтирилган икки жуфтликдаги элементлар мажмуасида қайсиларининг физикавий ва кимёвий хоссалари бир-бирига яқинроқ туради? *Жавобингизни асосланг.* а)Ca, P, Si, J, Sr, Ag, Ni; б) As, Br, Nb, Mo, Sb, N.

3. Қуйидаги молекуляр формулаларга, яъни  $P_4H_{10}$ ,  $C_4H_8$ ,  $C_6H_{14}$ ,  $SiO_2$ ,  $Na_2B_4O_7$ ,  $C_4O_4H_2$  ларга мос келувчи эмпирик формулаларни ёзинг.

4. Нима учун қатор элементлар ўткинчи металлар дейилади? Уларга мисоллар келтиринг.

5. Жадвалдаги “Оилавий” элементларни кўрсатинг ва моҳиятини тушунтириб беринг.

### ***T e s t c a v o l l a r i***

1. Қуйидаги элементларнинг қайси жуфти хоссалари жиҳатдан бир-бирига яқин туради?

а) K, Si; б) Cr, Zn; в) Be, Na; г) Be, Ba; д) Cr, S.

2. Лантаноидлар оиласига нечта элемент киради?

а) 7; б) 8; в) 11; г) 12; д) 14.

3. Ҳозирги вақтда даврий жадвалнинг тахминан нечта варианти маълум?

а) 180 та; б) 250 та; в) 400 та; г) 520 та; д) 550 та.

## IV БОБ

# МОЛЕКУЛАЛАР ТУЗИЛИШИ ВА КИМЁВИЙ БОГЛANIШI

### IV.1. МОЛЕКУЛАЛАР, ИОНЛАР, ЭРКИН РАДИКАЛЛАР

Элемент атомлари кимёвий жараёнларда уч хил заррача ҳосил қилиши мумкин – молекулалар, ионлар ва эркин радикаллар.

*Молекула модданинг мустақил мавжуд бўла оладиган ва унинг кимёвий хоссаларига эга бўлган энг кичик заррачасидир. Молекулалар – бир атомли, икки атомли, уч атомли ва ҳоказо, кўп атомли бўлади. Оддий шароитда инерт газлар бир атомли молекулалар ҳисобланади. Икки ва ундан ортиқ атомлардан тузилган молекулалар **кўп атомли** дейилади. Ион – ортиқча электронга эга бўлган (анион) ёки электрон етишмаган (катион) атомлар ва кимёвий bogланган атомлар групласини ташкил қилувчи зарядга эга бўлган заррачалардан иборат. Моддаларда мусбат зарядланган ионлар ҳар доим манфий зарядланган ионлар билан биргаликда бўлади. Чунки ионлар орасидаги электростатик таъсир кучи жуда кучли. Шу сабабли ҳеч қачон мусбат ёки манфий заряди ортиқча бўлган модда ҳосил бўлмайди.*

**Эркин радикаллар** деб валентликлари тўйинмаган заррачаларга айтилади. Бундай заррачаларга –  $\text{CH}_3$ , ва –  $\text{NH}_2$  ни мисол қилиб кўрсатиш мумкин. Оддий шароитда эркин радикаллар узоқ вақт мавжуд бўла олмайди, лекин бундай заррачалар кимёвий жараёнларда муҳим аҳамиятга эга. Шунинг учун кўпгина ҳолларда реакция эркин радикаллар иштирокисиз кетмайди. Жуда юқори температурада (масалан, Күёш атмосферасида) бўлиши мумкин бўлган икки атомли заррачалар, яъни эркин радикаллардан –  $\text{CN}$ , -  $\text{OH}$ , -  $\text{CH}$  ни кўрсатиб ўтиш мумкин. Кўпгина эркин радикаллар фақат алангода мавжуд бўлади.

Шу билан бир қаторда мураккаб тузилишга эга бўлган шароитда мавжуд бўла оладиган мустақил эркин радикаллар ҳам маълум. Чунончи трифенилметил шундай радикаллардан ҳисобланади. Трифенилметил эркин радикалининг бу қадар стабил бўлишини унинг таркибига кирувчи фенил –  $\text{C}_6\text{H}_5$ , радикалининг катта ўлчамга эга эканлиги билан изоҳлаш мумкин ва якка электронининг р-элементлар билан умумийлашиб диссоциланиши орқали тушунтириш мумкин.

## **IV. 2. КИМЁВИЙ БОГЛАНИШ ВА ВАЛЕНТЛИК ҲАҚИДАГИ ТАСАВВУРЛАР**

Кимёвий боғланиш назарияси дастлаб XIX асрнинг бошларида яратилди. Бу назарияни Бергман (Швеция) ва Бертолле (Франция) таклиф қилдилар. Бу назария зарачаларнинг бир-бирига таъсири бутун олам тортилиш қонуни асосида вужудга келиши керак деб тушунтириди. Бироқ, бир-бири билан таъсирлашиши натижасида ҳосил бўлган молекулалардаги атомлар массаларига пропорционал эмас. Масалан, симоб атоми водород атомидан 200 марта оғир, лекин сувдаги боғланиш симоб оксидидаги боғланишга қараганда анчагина мустаҳкамдир. Бундан ташқари, тортилиш кучи анча катта масофаларга ҳам таъсир ётаверади, кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлиши эса  $0,05 - 0,3$  нм оралигида кузатилади. Тортилиш кучи унча катта қийматга эга эмас, у масофанинг квадратига тескари пропорционалдир, кимёвий боғланиш кучи эса жуда катта қийматга эга (гравитацион кучдан тахминан  $10^{33}$  марта катта). Кўпгина ҳолларда атомлар орасидаги масофа камайиши билан боғланиш кучи фақат 2 баравар камаяди. Тортилиш кучи натижасида ҳосил бўлган моддалар тўйинмаган бўлгани учун гигант атомлар тўпламини ҳосил қиласи (планеталарга ўхшаш). Кимёвий кучлар эса **тўйинувчанлиги** билан тавсифланади, масалан, битта водород атомига унинг иккинчи атоми бириккандан кейин учинчи атом келиб бирика олмайди. Бундан ташқари, кимёвий кучлар гравитацион кучлардан фарқ қилиб, улар фазода маълум йўналишга эга бўлади. Тортилиш кучи Ньютон қонунига мувофиқ жисмга тўлиқ таъсир қилган ҳолда кимёвий кучлар маълум ҳолатлардагина таъсир қиласи. Масалан, хлор атоми натрий атоми билан кучли бօғ ҳосил қилгани ҳолда, хлор атоми хлор атоми билан кучсизроқ, гелий атоми билан эса ҳеч қандай бօғ ҳосил қilmайди. Агар кимёвий боғланиш мустаҳкамлигига ташқи шароит (масалан, температура таъсир этишини ҳисобга олсақ, у ҳолда бу ҳодисани Бергман-Бертолленинг гравитацион назарияси асосида тушунтириб бўлмаслигига ишонч ҳосил қилиш мумкин. Бу назарияларни 1810 йили швед олимни Берцелиуснинг электрокимёвий назарияси ривожлантириди. Бу назарияга биноан ҳар қандай элемент атоми мусбат ёки манфий зарядланган. Чунончи,

мусбат зарядланган магнийнинг манфий зарядланган кислород  $O^{+2}$  билан ҳосил қылган бирикмасини Берцелиус назарияси орқали, икки хил зарядга эга бўлган заррачаларнинг бир-бирига тортилиш натижаси деб тушунтириш мумкин. Бу назарияга кўра зарядларнинг қисман нейтралланиши содир бўлганда, реакция маҳсулоти ҳосил бўлиши учун зарядлар батамом сарф қилинмайди, деб қаралди ва мураккаб моддаларнинг ҳосил бўлиши ҳам шу асосда тушунтирилди (масалан: “мусбат” зарядланган  $MgO$  нинг “манфий” зарядланган  $CO_2$  билан бирикраб  $MgCO_3$  ҳосил бўлиши). Берцелиус назарияси Дэвининг турли зарядга эга бўлган заррачаларнинг бир-бирига тортилиши натижасида ҳосил бўладиган кимёвий боғланиш назариясини ривожлантириди. Электрокимёвий назария электролиз жараёни асосида бир қадар тасдиқланади, яъни электролиз кимёвий бирикма ҳосил бўлишида алмашинилган зарядларни атомларга қайтаришдан иборат деб қаралди. Кейинчалик Гегель Берцелиус назариясининг камчиликларини, чунончи бу назарияда **кимёвий жараён натижасида учраб турадиган моддаларнинг кислотали, ишқорий хоссаларига, ёпишқоқлик, шунингдек, шакл ва ранг ўзгариши хоссаларига эътибор берилмаганилигини** кўрсатди. Буларнинг ҳаммаси электрланишдек мавхум жараэнда йўқолиб кетади. Шунга кўра, физиклар мусбат ва манфий зарядлар учун бундай хоссалардан воз кечиб кетишлари керак эди. Ҳақиқатан ҳам электрокимёвий назария бир хил қутбланмаган атомлардан тузилган мустаҳкам молекулалар, масалан,  $H_2$ ,  $Cl_2$ ,  $O_2$  ҳосил бўлишини тушунтира олмайди. Бундан ташқари, Берцелиус назариясидан ҳар хил зарядланган элементлар бирикмадаги ҳар қандай элементнинг ўрнини бемалол алмаштира олиши мумкин, деган хулоса келиб чиқар эди. Бу ҳол моддаларни турли шароитларда ҳосил бўлишига зид бўлган бўлар эди.

Ўтган асрнинг 40 йилларида француз кимёгарлари Дюма ва Жерар типлар назариясини яратдилар. Бу назарияга мувофиқ **кимёвий моддаларнинг хоссалари молекула таркибига кирувчи элементларнинг бир-бирига ўхшашликлари, типикликлари асосида шаклланиб, атом табиатига боғлиқ эмас** деб қаралди. Бу кимёning назариясини яратишида

модда таркибини ҳисобга олишдан иборат эди. Күпгина органик бирикмалар анорганик моддаларнинг ҳосиласи деб қаралди. Масалан, этил спирти -  $C_2H_5OH$  ва диэтилэфир -  $C_2H_5-O-C_2H_5$  сув  $-H_2O$  типига киритилиб, икки  $C_2H_5$  группасини водород атомлари билан алмашишини маҳсулоти деб, шунга ўхшаш  $CH_3BH_2$  ва  $CH_{32}NH$  бирикмаларини  $NH_3$  типига киритиб, битта ёки иккита водород атомлари ўрнини  $CH_3$  группа билан алмашини маҳсулоти деб тушунтирилди. Бу тушунтиришлар күпгина ҳолларда юзаки бўлиб қолди, айниқса янги моддалар синтез қилиш, модданинг ҳақиқий номини аташ, формуласи ва хоссаларини белгилашда жуда катта янглишишларга олиб келди. Бундан ташқари, турли хил усувлар билан олинган биргина модда турли хил номга, формулага ва хоссаларга эга бўлиб қолар эди. Кейинчалик молекулаларнинг тузилишини чуқурроқ тушунтириб бўлмайди, деган хуносага келдилар. Улар кимёвий жараёнлар натижасида ҳосил бўлган модданинг фақатгина реакциядан олдинги ва ҳосил бўлиши мумкин бўлган ҳолатларини ўрганиш билан кифояланиб, ҳақиқий модданинг ўзига эътибор бериш шарт ўмас, деган фикрга келдилар. Кейинчалик молекулалар маълум тузилишга эга эканлиги тўғрисидаги фикрлар пайдо бўла бошлади. 1852 йили англиялик олим Франклинд күпгина металлорганик бирикмаларнинг ҳосил бўлишини ўрганиб валентлик тушунчасини киритди. Бунда водород атомининг валентлигини бирга тенг деб қабул қилиб, қолган элементларнинг валентлигини эса, уларни нечта атом водород бириктириб олини мумкинлигига қараб аниқлаш таклиф қилинган. Валентлик сони кузатилаётган элементнинг қандай ҳолатда эканлигига, реакцияга киришаёғган элемент табиати ва бир-бирига таъсири этиш шароитига боғлиқ. Шунинг учун ҳамма элементларни иккита асосий оиласа бўлиш мумкин. Биринчи оиласа валентликлари ўзгармайдиган, иккинчи оиласа валентликлари ўзгарадиган элементлар киритилди.

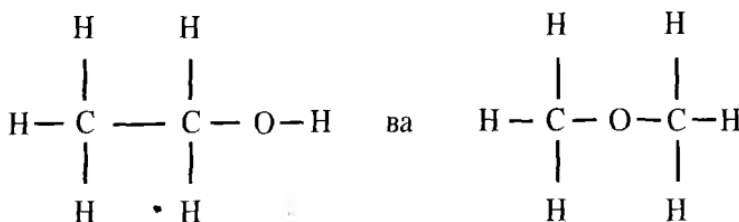
#### **IV.3. КИМЁВИЙ ТУЗИЛИШ НАЗАРИЯСИ**

А.М. Бутлеров 1861 йилда ўзининг қуйидаги кимёвий боғланиш назариясини яратди; а) атомлар молекулада бир-бири билан маълум тартибда бирикади; б) атомларнинг

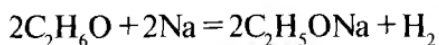
бирикиши уларнинг валентликларига мос ҳолда содир бўлади; в) **кимёвий моддаларнинг хоссалари атомларининг сони ва табиятигагина боғлиқ бўлмасдан, уларнинг жойланишига, яъни молекуланинг кимёвий тузилишига боғлиқдир.**

Бу назария айниқса органик моддаларнинг тузилишини ҳар томонлама тушунтириб, юқорида кўриб ўтилган назарияларга зарба берди. Кимёвий ўзгаришларни А.М. Бутлеров назарияси асосида ўрганиш орқали, молекула тузилишини аниқлаш мумкин. Бу назария моддалар тузилишини аниқлайдиган усувларни юзага чиқарди.

Масалан, этил спирти молекуласи  $C_2H_6O$  формулага эга. Бу модда таркибига кирувчи элементларнинг валентликларини ҳисобга олган ҳолда икки хил тузилишни ҳосил қилишимиз мумкин:



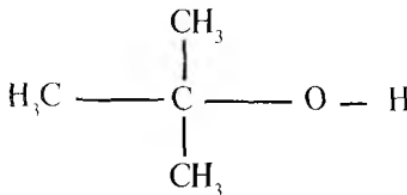
Этил спиртининг кимёвий реакцияларини ўрганиш натижасида биринчи тузилиш тўғрилиги исботланди. Чунончи, этил спиртга натрий метали таъсир эттирилганда натрий метали фақат битта водород атоми билан алмашинади:



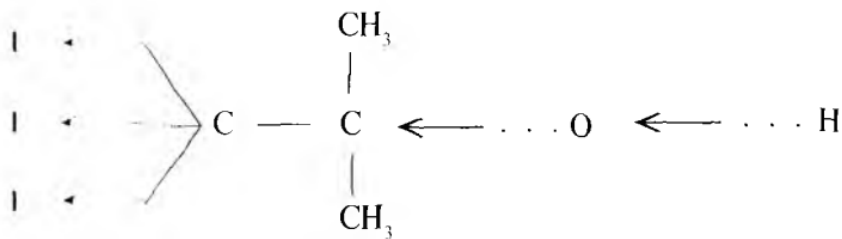
Чунки битта водород атоми бошқа водород атомларидан фарқ қилиб, углерод билан эмас, кислород билан боғланган. Худди шу кислород билан боғланган ягона водород металл билан ўрин алмашади. Кимёвий тузилиш назарияси яратилгандан кейинги юз йилдан ортиқ вақт ичida олимлар томонидан кўп минглаб органик ва элемент-органик моддаларнинг кимёвий формулалари топилди. Баъзи моддаларнинг формулаларини аниқлаш жуда кўп йиллар талаб қилди. Масалан, хининнинг молекуляр тузилишини аниқлаш учун олимлар 60 йил давомида изланишлар олиб бордилар.

Бу усувлар билан молекуладаги атомларнинг жойлашишини аниқлашга доир тадқиқотлар Бутлеров назариясини тасдиқлади. Бинобарин, А.М. Бутлеров назарияси молекула тузилишини

тимондан талқын қилишда асосий назария бўлиб қолди. Етименин туилини назарияси фанга молекуладаги атомларнинг узаро таъсир ҳақидағи тушунчани киритди. Шунга асосан, молекулаға факаттинга бир-бири билан боғланган атомларгина юнусувимисдан, балки ҳамма атомлар бир-бирига ўзаро таъсир иддия. Узаро боғланган атомларнинг бир-бирига таъсир эфектин ишебатан кичик миқдорга эга бўлади. Бу **индукцион** эфект номи берилганди. Индукион эфектни куйидаги мисолда көрсатиш мумкин: агар учламчи бутил спиртда битта метил рутинин ҳамма водород атомларини фтор атоми билан заменепрек, спирт кислота хоссасини намоён қиласди:



Анда сабаб, фторнинг электронга мойиллик хоссаси кучли учлани учун у электронларни ўзига тортади. Бу эса молекулани электронларни занжир бўйлаб силжитади:



У саломни, индукион эфект ҳосил қилувчи атомларнинг шартларини билан йўқола боради. Шундай қилиб, А.М. Бутрон назарияси 1823 йилда Либих ва Вёлерлар томонидан индукионни ва кимёвий тузилишни тавсифлашда изомерия спосебини ҳам тушуниришда катта аҳамиятга эга бўлади.

Изомерия молекуляр массалари бир хил, тузилиши ёки омегаринни фазода ҳар хил жойланиши натижасида кечирри билан фарқланувчи моддаларнинг мавжуд бўлиш спосеби **изомерия** лейилади. Бундай хусусиятга эга бўлган спосеби ташвиғиданда **изомерлар** номи билан маълум.

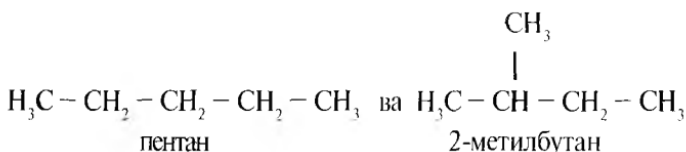
Изомерларни иккى хил изомерия маълум.

1. Гомофиризомерияси.

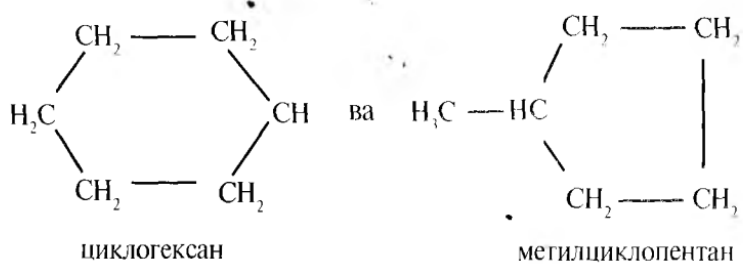
2. Физиотипизомерия.

Тузилиш изомерияси — молекуладаги атомларнинг бир-бири билан қайси тарздаги кетма-кетлиқда боғланишларини тавсифлайды. Тузилиш изомериясининг бир неча хиллари маълум.

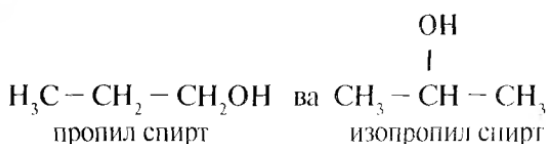
Агар молекулалар структураси уни ташкил қилувчи атомларнинг жойланиши билан фарқ қилса, бундай изомерияга скелет изомерия деб аталади. Масалан :

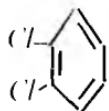


Бундай тузилишдаги изомерлар сони молекулада углерод атомлари ортиши билан ортиб боради, яъни  $\text{C}_6\text{H}_{14}$  да 5 та бўлса,  $\text{C}_{20}\text{H}_{42}$  да эса 366319 тага етади ва ҳолланки ҳозирги вақтда  $\text{C}_{100}\text{H}_{202}$  таркибили бирикмаларнинг мавжудлиги маълум.  $\text{C}_6\text{H}_{14}$  нинг изомерларидан 2 тасини қўйила кўрсатишмиз мумкин.

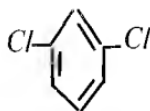


Бир хил тузилишга эга бўлган, лекин функционал группаларнинг фазода жойланиши билан бир-биридан фарқ қиласидиган молекулалардаги изомерия ҳолат изомерияси деб аталади. Функционал группага  $-\text{OH}$ ,  $-\text{NO}_2$ ,  $-\text{COOH}$ ,  $-\text{SO}_3\text{H}$  ва бошқалар мисол бўла олади:





ва



ортодихлорбензол

метадихлорбензол

#### IV.4. КИМЁВИЙ БОГЛАНИШ

*Молекулада атомларни ўзаро тутиб турадиган кучлар индицисса кимёвий боғланиш деб аталади. Ҳозирги даврда кимёвий боғланишнинг беш тури маълум: 1) ион боғланиш, 2) ковалент боғланиш, 3) металл боғланиш, 4) водород боғланиши, 5) Ван-дер-Ваальс кучлари асосидаги боғланиш.*

Кимёвий боғланишларнинг дастлабки уч тури (1, 2, 3) энг кучли боғланишлар ҳисобланади. Сўнгги икки тури эса(4.5) кучтiz боғланишдир.

Кимёвий боғланиш (1–2) ёки валент боғланиш на кирнисида қуидаги ҳолатларни ойдинлаштириш талаб этилади.

1. Нима сабабдан баъзи атомлар бир-бирларига турли шароитларда таъсирашганда, чунончи;



каби бирикмалар ҳосил қиласи-ю, баъзи атомлар, масалан, Не билан Не, Ве билан Ве, Не<sub>2</sub> ва Ве<sub>2</sub> каби бирикмалар ҳосил етимайди.

? Боғланиш энергиясининг моҳияти нимадан иборат?

3 Нима учун атомлар маълум нисбатларда бирикади?

4. Боғланиш табиати – боғланиш узунлиги ва улар орасиган бурчаклар қандай бўлади?

Кимёвий боғнинг вужудга келиши сабаби шундаки, атом сини ионлар бир-бири билан боғланганда уларнинг умумий ишерига захиралиари айрим-айрим ҳолда бўлганларидағига етаришда камроқ қийматта эга бўлади, бунинг натижасида система барқарор ҳолатга ўтади.

Бироғ система бир ҳолатдан иккинчи ҳолатга ўтганда унинг ишерига захиралиси камайса, бу ҳодиса системанинг ишеристик афзалик хосаси деб аталади. Бинобарин, системада ишеристик афзаликкнинг содир бўлиши атомлардан молеку-

**Боғ узунлиги.** Боғ узунлиги  $d$  ни тавсифлайдиган атом ва ион радиуслари ёки молекула ўлчамини Авогадро сони орқали баҳолаш мумкин. Масалан, бир молекула сувга тўғри келадиган ҳажмни қўйидагича аниқлаш мумкин:

$$V_{H_2O} = \frac{18}{(6,023 \cdot 10^{23})} = 29,9 \cdot 10^{-24} \text{ см}^3$$

бу ерда;

$$d_{H_2O} = \sqrt{29,9 \cdot 10^{-24}} \approx 3 \cdot 10^{-8} \text{ см} = 0,3 \text{ нм}$$

Ҳақиқий боғланиш узунлиги 0,1 нм атрофида бўлади. Боғланиш узунлигини тахминан қўйидаги формула билан аниқлаш мумкин:

$$d_{A-B} = \frac{(d_{A-A} + d_{B-B})}{2}$$

Бу ерда ҳар қайси атомнинг атомлараро масофа ҳосил бўлишидаги ҳиссаси ҳисобга олинади. Шу усул асосида баъзи молекулаларнинг боғ узунлиги  $d$  аниқланган. Масалан,  $d_{H_2} = 0,074$ , нм,  $d_{N_2} = 0,109$  нм,  $d_{O_2} = 0,121$  нм. Д.И.Менделеев даврий системасида элементларнинг атом (ион) радиусларининг маълум қонуният орқали ўзгариши ядролараро масофа-ларнинг ўзгариши билан боғлиқдир.

Масалан: НХ типидаги молекулалар учун ядролараро масофалар қўйидагича ўзгаради:

$$H - F \dots 0,092 \text{ нм}$$

$$H - Cl \dots 0,128 \text{ нм}$$

$$H - Br \dots 0,142 \text{ нм}$$

$$H - I \dots 0,162 \text{ нм}$$

Агар бу қатордаги водородни бошқа элемент билан (масалан, углерод билан ) алмаштирасак, у ҳолда  $d$  нинг табиати “Х” га нисбатан сақланиб қолади. Шунинг учун икки атомли молекулаларда  $d$  нинг қийматини миқдорий ифодалаш учун солиштириб ҳисоблаш усулидан фойдаланиш мумкин. Тажриба натижалари валентликлари ўзгартмаган ҳолатда ядролараро масофа, маълум турдаги боғланишларда ҳосил бўлган турли

химиялық молекулаларда амалда ўзгармаслигини күрсатди. Масалан, ҳамма алфагик бирикмаларда  $d_{c-c} = 0,154 - 0,158$  нм, ароматтык бирикмаларда  $d_{c-c} = 0,139$  нм –  $0,142$  нм га тенг болады. Бирламчи бөгланиш – каррали бөгланишга ўтилганды, бөгланишнинг мустаҳкамлиги ортиши сабабли ядролараро масофанинг қисқариши кузатилади. Агар  $d_{c-c} = 0,154$  нм бўлса,  $d_{c-c} = 0,134$  нм,  $d_{c-c} = 0,120$  нм ва ҳоказо бўлади.

**Валент бурчаклар.** Валент бурчакларнинг қиймати атомлар ва бөгланиш табиатига боғлиқ. Агар барча икки атомли  $A_2$  ёки  $AB$  типидаги молекулаларни қуидагича тасвириласак:



у ҳолда уч атомли, тўрт атомли ва бошқа мураккаб молекулалар турли конфигурацияга эга булиши мумкин. Масалан, уч атомли молекулалар тўгри чизиқли шаклга эга бўлиши мумкин:



$$\angle BAB < 180^\circ$$



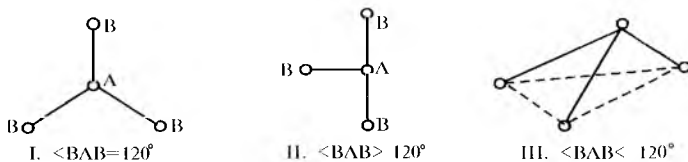
$$\angle BAB = 180^\circ$$

Биринчи типдаги молекулаларга таркибида даврий системанинг II группасида жойлашган баъзи элементлар бўлган бирикмалар (масалан,  $BeCl_2$ ,  $ZnBr_2$ ,  $CdI_2$ ), бир қатор  $CO_2$ ,  $CS_2$  га ўхшаш молекулалар ва ядролараро масофалари бир хил бўлмаган, лекин электрон конфигурациялари ўхшаш бўлган (масалан,  $HCN$ ) молекулалар мисол бўла олади.

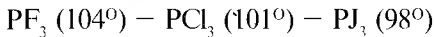
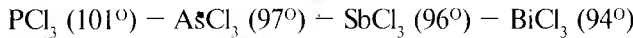
Иккинчи типдаги молекулаларга VI группанинг  $p$ -элементлари ҳосил қилган бирикмалар ( $SO_2$ ,  $H_2O$  ва ҳоказо) мисол бўла олади. Группа бўйича бир-бираига ўхшаш молекулаларда  $BAB$  маълум қонуният билан ўзгаради. Бунга мисол қилиб қуидаги қаторни олиш мумкин:



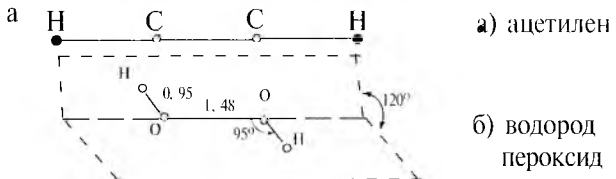
Тўрт атомли  $AB_3$  типидаги молекулалар бир текис ёки пирамида шаклида бўлиши мумкин:



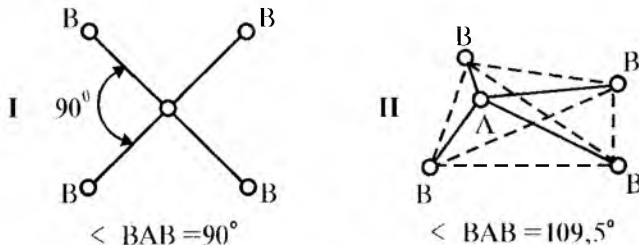
$AB_2$  типидаги молекулаларнинг тузилиши турлари. Биринчи тип молекулаларга III группа элементларининг бирикмалари ( $BCl_3$ ,  $AlBr_3$ ); иккинчи тип молекулаларга  $ClF_3$  каби бирикмалар: учинчи тип молекулаларга баъзи ( $NO_3^-$ ,  $CO_3^{2-}$  каби) ионлар мисол бўлади. Кўпгина ҳолларда атомлар молекулаларда бир текис жойлашмаганлигини кузатиш мумкин. Пирамида шаклига эга бўлган  $NH_3$ ,  $PCl_3$  ва бошқа бирикмаларни V группанинг р-элементлари ҳосил қиласди. Бундай ҳолларда ҳам атомлар орасидаги бурчакларнинг қатор бўйича маълум қонуният билан ўзгариб бориши кузатилади: Масалан:



Тўрт атомли молекулаларда валент бурчаклари турли қийматларга эга бўлади. Буни ацетилен ва водород пероксид мисолида кўриш мумкин:



Беш атомли  $AB_4$  типидаги молекулалар шакли қўйидагicha бўлади:

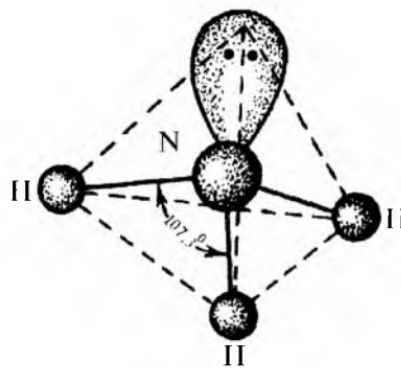


Рисмдаги  $\text{AB}_4$  типидаги молекулалар жуда кам учрайди, бунга ( $\text{PdCl}_4^{2-}$ ) ионини мисол қилиб күрсатиш мумкин. Иккинчи типдаги, яъни атомларнинг тетраэдрик жойлашган молекулалари жуда кўп тарқалган. Бундай бирикмаларга углерод ва IV группада жойлашган унинг аналоглари ҳосил қилиган бирикмалар киради.  $\text{SO}_4^{2-}$  иони ҳам шундай тетраэдр тузилишга эга. Бунда локалланган электрон жуфтларининг итарилиш моделлари асос қилиб олинади.

Богланышда иштирок этаётган ҳар қайси атомнинг атрофини ўраб олган электрон жуфтлар (Льюис формуласида булаар иккى пукта билан белгиланади) **электрон булатлар** деб аталади. Бу электрон булатларнинг итарилиши натижасида электронлар мумкин қадар бир-бирларига нисбатан узоқроқ жойланишига интилади, у ҳолда электрон булатлари бир-бирларига бир хил таъсир итади деб ҳисоблаб; уларни қуидагича тақсимлани мумкин.

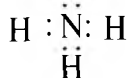
Электрон булатларини сони ва жойланиши	
2	чигинчи
3	үйбурчак
4	тетраэдрик
5	тригонал пирамида
6	октаэдрик
7	етти қиррали—яъни қўшимча томонли оқтаэдрик тузилишга эга.

“Тетраэдрик” ва ҳоказо сўзлар молекуланинг марказига жойлашган атомга нисбатан қирралар бўйлаб йўналган электрон булатларининг қопланишини англатади. Агар молекулада боғланишда иштирок этмайдиган тақсимланмаган электрон жуфтлар мавжуд бўлса, атомлар жойланиши бошқача конфигурацияга эга бўлади. Масалан, амиак молекуласида тетраэдрик жойлашган

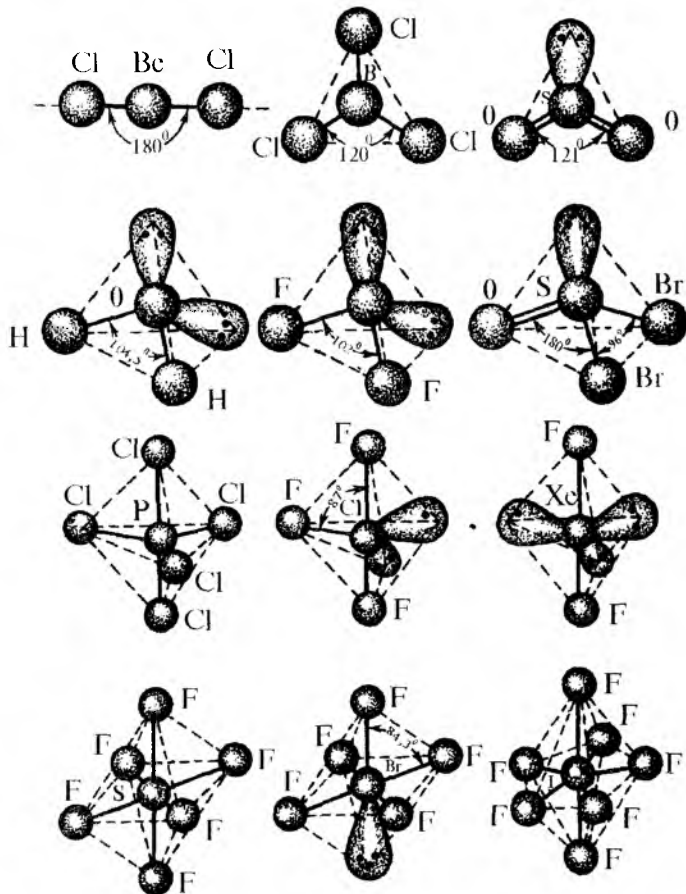


IV 2-расм. Амиак молекуласи конфигурацияси

түртта электрон жуфтнинг мавжуд бўлишига қарамай, молекула пирамида тузилишига эга бўлади. Чунки молекулада тетраэдрик электрон жуфтларнинг ҳаммаси атомлар билан банд бўлмасдан, битта электрон жуфт бўш қолган (IV 2 -расм).



Бу кўрсатилган оддий моделни қўйидаги қўшимча маълумотлар билан тўлиқ тасвиirlаш мумкин:



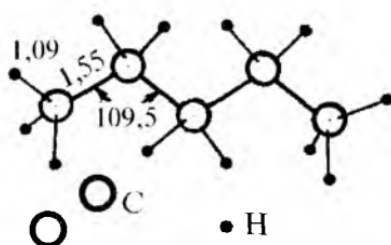
IV-3-расм. Электрон жуфтларининг таъсиirlаниш модели асосида турли молекулаларнинг ҳосил бўлишини тушунтириш схемаси

1. Иккиламчи боғланишдаги электрон булут бирламчи боғланишта қараганда катта ҳажмни әгаллады.

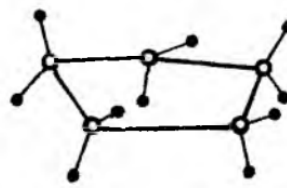
2. Атом билан боғланган электрон жуфтнинг булатлари боғланмаган электрон булатларга қараганда кам ҳажмни әгаллады, чунки биринчи ҳолатда атомларнинг ўзаро таъсири вужудга келади.

3. Агар марказий атом билан бириккан атом қанчалик электроманфий бўлса, марказий атом электрон жуфт учун шуичалик кам ҳажм талаб қиласди. Бундай маълумотлар оддий моделлардан четга чиқиш ҳолларини яхши изоҳлади. Юқорида келтирилган усул турли молекулалар тузилишини тасвирлашда катта аҳамиятга эга. Ҳар хил молекулаларнинг бу усул билан аниқланган тузилиши қўйидаги шаклларда кўрсатилган (IV. 3-расм). Шаклларда келтирилган конфигурацияларнинг оддий моделларини таққослаб, уларга аниқлик киритиш таклиф қилинади.

Алифатик органик бирикмаларда С—С боғланиш узунлиги 0,154 нм га, С—С боғланиш орасидаги валент бурчаги эса  $109^{\circ} 28'$  (метан қаторидаги углеводородлар синиқ чизиқли занжир ҳосил қиласди). Қўйида мисол тариқасида нормал пентан молекуласининг тузилиши тасвирланган (IV. 4-расм). Тўйинган цикл углеводородларда С—С ва С—Н боғланиш узунлиги юқорида кўрсатилган қийматга эга, бироқ уларда валент бурчаклар ўзгарган. Бу ўзгариш циклда кучланишнинг ҳосил бўлишига олиб келади. Шунинг учун циклопентан молекуласи тетраэдрик бурчакка эга бўлиб, ундаги тўртта углерод атомлари битта текисликка, бешинчи атом эса тахминан 0,05 нм юқорида жойлашган (IV. 5-расм). Циклогексан молекуласи ҳам бир текис жойлашган тетраэдрик валент бурчакли



IV.4 расм. Н-пентан молекуласининг тузилиши



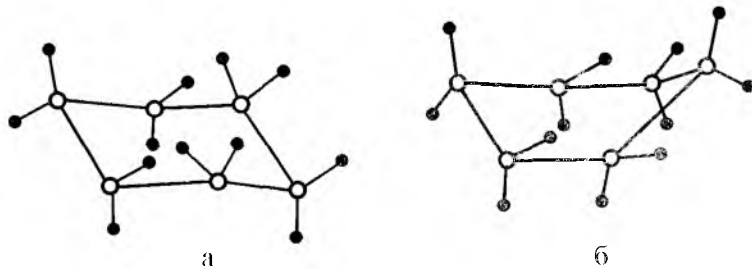
IV.5-расм. Циклонентан молекуласининг тузилиши.

тузилишга эга. Бу ерда у икки күринишида бўлиши мумкин (IV. 6-расм). Биринчи тузилиши эҳтимолга яқин ҳисобланади. Юқорида келтирилган углерод бирикмалари мисолида биргина углерод элементи учун валент бурчаклар ҳар хил бирикмаларда турли қийматга эга эканлигига ишонч ҳосил қилиш мумкин. Валент бурчакни аниқлаш учун электронографик, рентгенографик, спектраль усуллардан ташқари диполь моментини ўлчаш усулидан ҳам фойдаланилмоқда.

**Боғланиш мустаҳкамлиги.** Кимёвий боғ мустаҳкамлиги уни узуб юбориш учун зарур бўлган энергия миқдори билан, ёки бир нечта атомлар бирикниб молекула ҳосил қилишида ажралиб чиққан ҳамма энергиялар йифиндиси билан белгиланади. Кимёвий боғни узуб юбориш энергияси (диссоциланиш энергияси) ҳар доим мусбат қийматга, боғ ҳосил бўлиш энергияси эса миқдор жиҳатидан боғни узиш энергиясига teng бўлиб, манфий қийматга эга бўлади. Икки атомли молекулаларда боғланиш энергияси миқдор жиҳатидан диссоциланиш энергиясига teng бўлади. Кўп атомли, бир хил боғланиш типига эга бўлган молекулаларда (масалан, АВ типидаги молекулалар учун) ўртача боғланиши энергияси,  $n$  та атом бирикниб ажратиб чиқарган умумий энергиянинг  $1/n$  қисмига teng бўлади. Масалан:



Бу жараёнда ютилган энергия миқдори 1645,8 кЖ/моль га teng. Лекин метан молекуласида ҳамма тўртта C—H боғланиш бир-бирига teng. Шунинг учун ўртача боғланиш энергияси қуидагича бўлади:



IV.6-расм. Циклогексан молекуласининг тузилиш формулалари.

$$E_{\text{c}-\text{h}} = 1645,8 : 4 = 411,4 \text{ кЖ/моль}$$

Бұл ҳисоблаш Е нинг маълум масштабдаги қийматини инициал берди. Водород учун 434,7 кЖ/моль, кислород учун 493,2 кЖ/моль. Ҳар қайси Е нинг қийматини бир молекула учун тағынқ қылсақ, тахминан  $4,18 \cdot 10^{-19}$  кЖ миқдорға эга бўладиз.

Агар В атомлар  $\text{AB}_n$  молекуладан бириң-кетин узилиб чиқади леб фараз қылсақ, у ҳолда молекулаларнинг диссоциацияниши системадаги ядро ва электрон конфигурацияларининг ўзгаришига сабаб бўлади. Натижада молекула таркиби киравчи атомларнинг таъсирланиш энергиялари ўзгаради. Масалан: метанда С—Н орасидаги бурчаклар  $109^{\circ} 28'$  га тенг бўлғани ҳолда  $\text{CH}_3$  орасидаги бурчак  $120^{\circ}$  га атрофида бўлади, у ҳолда метандаги тетраэдрик группа текис тузилишга эга бўлган метил радикалига айланиб кетади. Шунинг учун В атомларнинг  $\text{AB}_n$  молекуладан бириң-кетин ажралиб чиқиши энергияси бир хил бўлмайди. Бундай ҳолларда турли манзара кузатилиши мумкин. Бунга  $\text{H}_2\text{O}$  молекуласини мисол қилиб олиш мумкин. Битта водород атомини узиб олиш учун 493,2 кЖ/моль, иккинчи водородни ажратиб олиш учун 426,36 кЖ/моль энергия ( $\text{OH}$  — радикалининг мустаҳкамлиги) сарф қилинади. Баъзи молекулаларда бир атом узилиши билан энергия ортиб боради. Масалан,  $\text{AlCl}_3$  молекуласидан хлор атомларининг узилиши учун 380,38; 407,1; 497,42 кЖ/моль энергия сарфланади. Бундан ҳам мураккаб ҳоллар бўлиши мумкин.

Лекин метандан водород атомларининг узилиб бориши учун 426, 36; 367, 84; 517, 52; 334, 4 кЖ/моль энергия сарф қилингани билан, ҳар қандай модданинг ўргача боғланиш энергияси, алоҳида олинган атомларнинг боғланиш энергияларининг ўргача арифметик қийматларига тахминан тенг бўлади. Яъни, метан  $\text{CH}_4$  учун бу миқдор қуйидагига тенг бўлади.

$$E_{\text{c}-\text{h}} = \frac{426,36 + 367,84 + 517,52 + 334,4}{4} = 411,4 \text{ кЖ/моль}$$

Кунгина атомларнинг узилиш энергиялари номаълум бўлгани учун, бундай ҳисобларни фақат айрим ҳоллардагина олжариш мумкин. Агар молекула икки ва ундан ортиқ турдаги атомлардан таркиб топган бўлса, у ҳолда боғланиш энергиясининг ўргача арифметик қиймати диссоциланиш энергияси атўғри келамайди. Бундан ташқари, молекула турли хил боғланишлардан иборат бўлса, ҳар қайси алоҳида олинган

боғланиш учун Е нинг қиймати ҳам турлича бўлади. Бу миқдор атомлардан молекулалар ҳосил бўлиши энергиясини ҳисоблашга имкон беради. Масалан, углерод ва водород атомларининг бирикишидан олинган пентан молекуласининг ҳосил бўлиш энергиясини қўйидаги тенглама билан аниқлаш мумкин (бу ҳисоблаш тахминий бўлиб, тажриба натижалари асосида аниқлик киритилади):

$$E_{\text{с5}} H_{12} = 4E_{\text{c-c}} + 12 E_{\text{c-h}}$$

IV.1-жадвалда баъзи атомларнинг боғланиш энергиялари келтирилган. Жадвалда келтирилган натижаларга асосланиб, бу миқдорлар элементлар даврий системасида маълум қонуният билан ўзгариб боришига ишонч ҳосил қиласиз. Масалан: углерод билан галогенлар орасидаги боғланиш энергиясининг C—F ( $\Gamma=F, Cl, Br, I$ ) қатор бўйича юқоридан пастга қараб камайишини, углерод ва галоген орасидаги ядролараро масофанинг ортиши билан боғлаб тушунтириш мумкин, яъни C—F атомлари орасидаги боғланиш мустаҳкам эканлигини, углеводородларнинг фторли ҳосилаларининг инерт хоссага эга эканлиги билан тушунтириш мумкин (масалан:  $C_n F_{2n+2}$ ). Боғланиш мустаҳкамлигининг қатор бўйича кучайиб боришини атомлараро масофанинг қисқариши билан изохлаш мумкин. Бирламчи боғланишдан иккиламчи ва учламчи боғланишга ўтишда боғланиш энергияси ортиб боради, лекин бу ўзгариш каррали боғланиш ўзгаришига пропорционал мустаҳкамланмайди. Бир хил типдаги боғланишлар учун Е қийматининг маълум бир қонуният билан ўзгаришини баҳолаш учун (таққослаб) ҳисоблаш усулини қўллаш мумкин, бунда

#### IV.1-жадвал

#### Кимёвий боғларнинг узунлиги ва узилиши энергияси

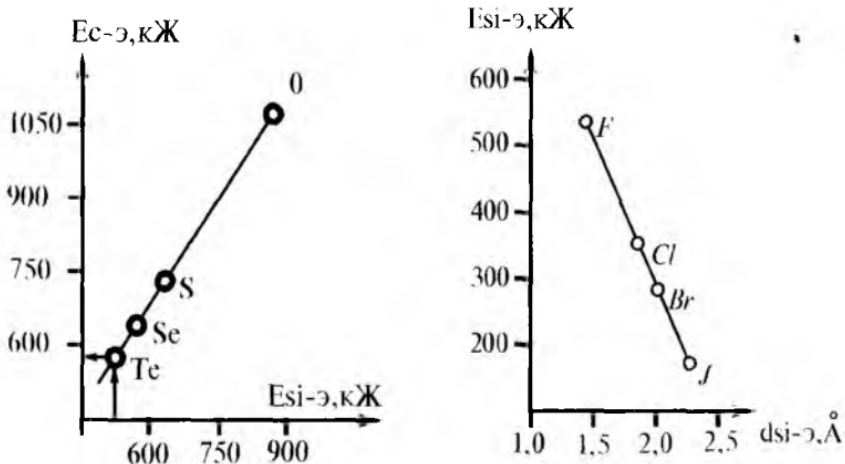
Боғланиш турлари	Бирикмалар	Боғланиш узунлиги, нм	Е. кЖ/моль
C — H	Тўйинган углеводородлар	0,1095	412,6
C — F	$CH_3F$	0,1381	486,1
C — Cl	$CCl_3, CHCl_3$	0,1767	316,8
C — Br		0,194	264, 4
C — I		0,214	197, 3
C — C	Тўйинган углеводородлар	0,154	331,5
C — C	Бензол	0,140	486,2

C=C	Этилен ва унинг ҳосилалари	0,134	587,3
C=C	Ацетилен қатори углеводородлар	0,120	822,1
C=O	CO <sub>2</sub>	0,1160	798,8
O=O	H <sub>2</sub> O	0,0958	460,2
O=O	Спиртлар	0,096	440,6
S-H	H <sub>2</sub> O <sub>2</sub>	0,148	139,2
S=O	H <sub>2</sub> S	0,1346	362,8
N-H	SO <sub>2</sub>	0,1432	526,3
N=O	NH <sub>3</sub> , аминлар	0,1008	384,6
As-H	NO	0,1151	624,5
	AsH <sub>3</sub>	0,1519	198,6

икки қатордаги бир хил типдаги бирикмаларнинг ўртача боғланиш энергиялари таққосланади. Масалан, Э<sub>2</sub> ва НЭ боғланиш қаторлари (бу ерда: Э = Cl, Br, І) даги таққослаш IV.7-расмда кўрсатилган.

Бу расмда олтинчи группа асосий группача элементларининг углерод ва кремний билан ҳосил қилган бирикмаларнинг ўртача боғланиш энергия миқдорлари кўрсатилган (белгиланган кўрсаткичдан четга чиққан Е<sub>c</sub> – Te ≈ 551,8 кЖ/моль унча аниқ бўлмаган қийматга эга).

Энди Е қийматини бир қаторга жойлашган моддаларнинг бошқа хоссалари билан таққослаб кўрамиз. Юқорида айтиб ўтилганидек, боғланиш энергияси, боғланиш узунлиги ортиш билан камайиб боради. Биринчи тасаввурда бир-бирига ўхаш

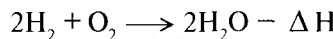


IV.7-расм. Кремний ва углерод  
бирикмаларининг боғланиш  
энергиялари графиги.

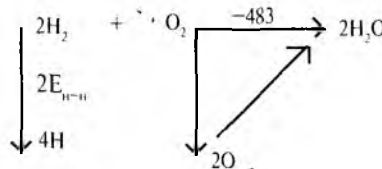
IV.8-расм. Кремний билан  
галогенлар бирикмалари боғланиш  
энергияси ва боғланиш узунлиги  
орасидаги муносабат.

элементларда энергия камайиши түрі чизиқли эканлиги күринади: масалан; С—Э (Э—F, Cl, Br, I) бөгланиш қаторини таққослаш (IV.8-расм) да көлтирилген. Бундай таққослашларга углерод билан углерод орасидаги ядролараро масофа ва бөгланишнинг карралилиги билан энергия ўзгаришларини ҳам мисол қилиб олса бўлади.

Бөгланиш энергияси  $E$  нинг қийматини органик бирикмаларда анерганик бирикмалардагига қараганда яққол ифодалаш мумкин. Чунки, органик бирикмаларнинг молекулалари қўпгина бир хил бөгланишга эга, анерганик бирикмаларда эса бөгланишларнинг ҳар хил типи мавжуд. Бөгланиш энергиясини ўлчайдиган усуслардан фойдаланмасдан туриб турил жараёнларнинг энергетик эффектини спектрал анализ қилиб ёки ҳамма алоҳида олинган элементлараро бөгланишлар энергиясини билган ҳолда ҳам ҳисоблаш мумкин. Масалан, водороднинг ёниш реакциясида 475,2 кЖ энергия ажralиб чиқади:



Бу жараён қуйидагича содир бўлади. Биринчи навбатда  $\text{H}-\text{H}$  ва  $\text{O}-\text{O}$  бөгланишлар узилади, ҳосил бўлган атомлар бир-бири билан бирикib  $\text{H}_2\text{O}$  молекуласини ҳосил қиласди.



У ҳолда энергиянинг сақланиш қонунига асосан қуйидагига эга бўламиз:

$$2E_{\text{H}-\text{H}} + E_{\text{O}-\text{O}} - 4E_{\text{O}-\text{H}} = 475,5 \text{ кЖ}$$

Бу ерда икки бөгланиш энергиясини билган ҳолда учинчи бөгланиш учун  $E$  ни топишимиш мумкин:

$$E_{\text{O}-\text{H}} = \frac{(2E_{\text{H}-\text{H}} + E_{\text{O}-\text{O}} + 475,2)}{4}$$

Бу тенгламага  $E_{\text{O}-\text{H}} = 431,8$  ва  $E_{\text{O}-\text{O}} = 493,2$  кЖ/моль миқдорларини қўйиб,  $E_{\text{O}-\text{H}} = 458,0$  кЖ/моль эканлигини топамиз.

Атомлардан бирикмалар ҳосил бўлишидаги энергия миқдори барча бөгланишлар энергияларининг йиғиндисига тенг

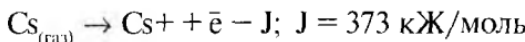
Булло, ионларлари қарама-қаршидир. У ҳолда молекуланинг узи ҳам, диссоциланиш маҳсулотлари ҳам мутлақ ноъл ғемисературада идеал газларнинг хоссаларига эга бўлади, деб фараъ қилишимиз мумкин. Амалда кимёгарлар кўпгина юқори ғемисературада, босимда ва қўзғалган атомлар иштирокида соилир бўладиган кимёвий жараёнларга дуч келадилар. Боғланиш энергиясига температура ва босимнинг таъсири кам бўлсада, атомларни қўзғалган ҳолатга ўтказиш катта энергетик эффектни таълаб қиласди.

#### IV.6. ИОН БОҒЛАНИШИ

Ион боғланиш электростатик назария асосида тушунтирилади. Бу назарияга мувофиқ, атомнинг ҳосил бўладиган қарама-қарши зарядли ионлари электростатик кучлар таъсирида ўзаро тортишиб, барқарор система ҳосил қиласди. Бундай барқарор системанинг ҳосил бўлишида таъсири этувчи атомлар электростатик энергиясининг ўзгаришини кўриб чиқамиз. Бу хилдаги энергияни қўйидаги атомлар: а) электрон йўқотган атомлар, яъни мусбат зарядланган ионлар-катионлар; б) электрон бириктириб олган атомлар, яъни манфий зарядланган ионлар – анионлар ҳосил қилиши мумкин.

Биринчи хил атомлар электр валентлиги ион зарядига тенг бўлса **электрмусбат атом**, иккинчи хилдагилар эса **электрманфий атомлар** деб аталади. Газ ҳолатдаги цезий ва хлор атомларининг таъсирини кўриб чиқайлик. Атомларнинг ионларга айланиши икки энергетик жараён натижасида содир бўлади.

Биринчи – цезий атоми ўзининг 6s- орбиталидаги электронни чиқариб ион ҳолига ўтиши учун маълум миқдорда энергия олиши керак. Бу энергия **ионланиш энергияси** деб аталади ва J ҳарфи билан белгиланади:



Иккинчидан, цезий атомидан чиқсан электрон хлор атомидаги 3p-орбиталида жойлашган электрон билан жуфтлашиши натижасида ўзидан маълум миқдордаги энергияни чиқарниши керак. Бу энергия хлор атомининг **электронга мойиллиги** деб аталади ва у E ҳарфи билан белгиланади:



Газ ҳолатидаги цезий ва хлорнинг ионга айланиш жараёни учун сарф бўлган энергия миқдори қўйидагича аниқланади:

$$3,73 \cdot 10^5 - 3,62 \cdot 10^5 = 0,11 \text{ Ж/моль}$$

Келтирилган ҳисоблаш натижаларидан кўриниб турибдики, таъсирланувчи атомлар ионларга қараганда анча барқарор, чунки улар кам энергияяга эга.

Бир вақтнинг ўзида мусбат ва манфий заррачалар орасида тортишиш кучининг ҳосил бўлиши система потенциал энергиясини пасайтиришга сабаб бўлишини ҳисобга олиш керак. У ҳолда унинг миқдори Кулон қонунига асосан 1 моль модда учун қўйидагича топилади:

$$V = -\frac{N \cdot e^2 \cdot z_1 \cdot z_2}{r} \text{ Ж/моль}$$

Бу ерда:  $N$  — Авогадро сони ( $6,023 \cdot 10^{23}$ );  $e$  — электроннинг зарядлар сони,  $Z_1$  ва  $Z_2$  — ионлар заряди;  $r$  — ионларо масофа. Агар ионларо масофа 0,1 нм, электрон заряди  $e$  бўлса, битта зарядли ионлар учун юқоридаги tenglama қўйидаги кўринишга эга бўлади:

$$V = -\frac{332,6}{r} \text{ Ж/моль}$$

Агар системанинг энергия афзаллиги 12,1 кЖ/моль га teng бўлса, у ҳолда

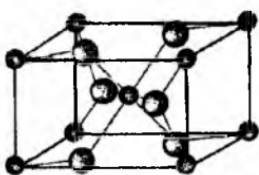
$$V = -\frac{332,6}{r} = -1,21 \cdot 10^4 \text{ Ж/моль бўлади}$$

Бу ерда, гелий ва хлор ионлари орасидаги масофа  $r$  - 11,47 нм бўлади. Кулон кучлари ҳисобига икки ионнинг таъсирлашиши натижасида потенциал энергиянинг камайишига кулон барқарорлик энергияси дейилади. Яъни:

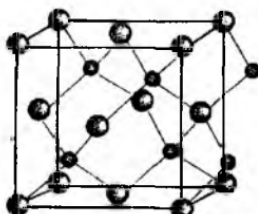
1. Газ ҳолатдаги ионлар (цезий ва хлор) нинг кулон кучлари барқарорлаша бориши учун улар орасидаги масофа 11,47 нм дан кичик бўлиши керак. Шунинг учун цезий хлорид гази ҳосил бўлганда ионлар орасидаги масофанинг 0,29 нм га teng бўлиши кузатилади.

2. Агар бошқа системалар учун ионланиш энергияси  $J$  ва электронга мойиллик  $E$  орасидаги фарқ катта бўлса, ионлар орасидаги масофа кичрая боради, чунки кулон барқарорлик энергияси ортиб боради.

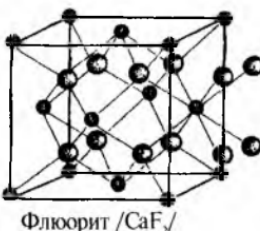
Қаттиқ ҳолатда ҳар қайси ион атрофини қарама-қарши зарядли түрттә, олтита ёки саккизта ион қуршаб олиши мүмкін. Бунда кулон барқарорлық энергияси кучая боради. Масалан: кальций оксидида ион боғланиш фақат қаттиқ ҳолатдагина мавжуддир. Бундай боғланиш буғ ҳолатда бұла олмайды. Чунки буғ ҳолатда кулон барқарорлық энергиясининг микдори ионланиш энергиясидан анча кичикдір. Шунинг учун ионланиш содир бўлмайди.



Рутил минерали –  $\text{TiO}_2$



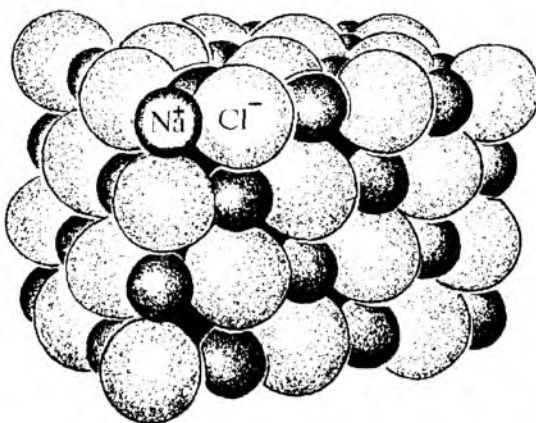
Рух алдамчиси –  $\text{ZnS}$



Флюорит / $\text{CaF}_2$ /

#### 1-схема. Кристаллик тузилишга мисоллар.

Қаттиқ ҳолатда ионлар жуда зич жойлашади, чунки ҳар қайси ион ўзига қарама-қарши зарядланган ионларни мүмкін қадар күп тортиб олишга интилади. Марказий ион билан қарама-қарши зарядланган ион ҳосил қилған боғланиш айни ионнинг координацион сони дейилади. Ион боғланиш электростатик таъсир натижасыда ҳосил бўлгани учун йўналувчанлик хоссасини намоён қилмайди. Чунки ион қарама-қарши зарядланган ионларни қандай ҳолатда туришидан қатъи назар ўзига тортади. Шунинг учун ион боғланишли кристаллар фақат турли ионларнинг геометрик жойланиши ва улар орасидаги масофа билан тавсифланади. Ионлар



2 - схема. Натрий хлориди ( $\text{NaCl}$ ) да ионлар жойлануви.

Үлчамининг координацион сони боғланишда иштирок этаётган ионлар радиусларининг нисбати билан белгиланади. Катион ва анион радиусларининг фарқи қанча катта, яъни  $r_{\text{катион}} < r_{\text{анион}}$  бўлса, координацион сон шунча кичик бўлади.

1.Агар  $\frac{r_{\text{катион}}}{r_{\text{анион}}} > 0,73$  бўлса, координацион сон 8 га teng бўлади.

2.Агар  $\frac{r_{\text{катион}}}{r_{\text{анион}}} = 0,73$  дан 0,41 гача бўлса, координацион сон 6 га teng бўлади.

тeng бўлади.

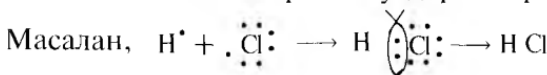
3.Агар  $\frac{r_{\text{катион}}}{r_{\text{анион}}} < 0,41$  бўлса, координацион сон 4 га teng бўлади.

Тажрибада фақат ионлараро масофа – **у** аниқланади, катион ва анионлар радиуси эса турли усувлар билан ҳисоблаб топилади.

#### **IV.7. КОВАЛЕНТ БОҒЛАНИШ**

Ион боғланиш назарияси билан фақат ишқорий металл галогенидлари ва шунга ўхшашиб моддаларнинг тузилишини тушунтириш мумкин. Лекин  $\text{H}_2$ ,  $\text{O}_2$ ,  $\text{N}_2$ ,  $\text{Cl}_2$  каби оддий моддаларнинг тузилишини изоҳлаб бўлмайди. Бу хил моддаларнинг тузилиши 1916 йили Льюис яратган ковалент боғланиш назарияси асосида тушунтирилади.

Льюис на зариясига күра, ҳар қайси икки атом үзаро кимёвий болғанғанда, шу иккала атомдан биттадан электрон иштирик этиши натижасыда ҳосил бұлған электрон жуфт иккала атомга тегишли бўлиб қолади. Бу назария ташқи электрон қаватида саккизта электрон бўлған атомларнинг барқарор бўлишига асосланган. Ковалент болганиш ҳосил бўлишида иштирик ядиган атомларнинг электронлари жуфтлашиб, бир ёки бир неча электрон жуфтлар ҳосил бўлади. Ҳар қайси атом учун алоқадор бўлған электрон жуфтлар ҳисобига ўзларининг сиртқи қаватини саккизта электронга тўлдириб барқарорлашади:



Ҳар қайси атомнинг умумий жуфт учун берадиган электронлари схемада нуқта билан тасвиirlанган,  $\text{HCl}$  молекуласида бир жуфт электрон икки ядро орасида жойлашиб қолиш билан барқарор конфигурация ҳосил қиласи. Фтор атомида саккиз электронли қават ҳосил бўлиши учун битта электрон етишмайди:



Кислород атомида саккиз электронли қават ҳосил бўлиши учун иккита электрон етишмайди:



Азот атомида саккиз электронли қават ҳосил қилиш учун учта электрон стишмайди. Шунинг учун икки азот атоми бирикиб, барқарор молекулага айланиши учун учта электрон жуфт ҳосил бўлади:



Лэнгмюр назариясига мувофиқ бирикувчи атомлар орасида ҳосил бўладиган электрон жуфтлар сони элемент валентлигини кўрсатади.

Льюис ва Лэнгмюрнинг ковалент болганиш ҳақидаги электрон назарияси мураккаб бўлмаган моддалардаги кимёвий болганиш табиатини изоҳлаб берди. Лекин мураккаб моддалардаги болганишнинг табиатини тушунтириб бера олмади. Фақат квант назарияси яратилғандан кейингина кимёвий болганишини тўлиқ изоҳлаш имконияти туғилди. Ҳозирги вақтда квант назарияси асосида кимёвий болганиш табиатини тушунтириш учун иккита усулдан фойдаланилади:

1. Атом орбиталлар (АОУ) ёки валент боғланишлар усули;
2. Молекуляр орбиталлар усули (МОУ).

**Атом орбиталлар усули.** Атом орбиталлар усули билан кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлишини тушунтириш назарияси 1927 йилда Гейтлер ва Лондон томонидан яратилди. Бу назарияга мувофиқ молекулада электронлар атом орбиталларида жойлашган бўлади. Агар атом орбиталида электрон булатлари бир-бирини қопласа, у ҳолда электронлар қайси атом орбиталида бўла олишини аниқ айтиш мумкин эмас. Чунки электронлар хоссалари жиҳатидан бир-биридан фарқ қиласиди. Демак, электронларнинг чизиқли функцияси молекуладаги электронлар ҳар қайси атомда ҳам бўла олиши мумкинлигини ифодалайди. Атом орбиталлар усули билан кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлишини тушунтиришда асосан қўйидаги тўртта шарт назарда тутилади:

1. Ўзаро бирикувчи атомларда электронларнинг спинлари қарама-қарши йўналишга эга бўлиши керак, чунки антипаралель спинли икки электрон бир-бирига яқинлашганда, уларнинг электрон булатлари бир-бирини қоплайди. Натижада шу икки электрон бир-бири билан жуфтлашади.

2. Бир-бирига таъсир этувчи атомларнинг электрон булатлари бир-бирини қоплаши керак.

3. Агар бирикувчи атомлардаги электронларнинг булатлари ўзаро бурчакларга эга бўлса, бирикиш натижасида ҳосил бўлган молекулада ҳам атомлар йўналувчан валентликлар намоён қиласиди.

4. Валент боғланишлар ҳосил бўлишида айни атомнинг турли орбиталлари гибридлана олади.

Водород молекуласининг ҳосил бўлишини кўриб чиқамиз. Икки атом бирикиб молекула ҳосил бўлишида квант назариясини татбиқ қилиш учун икки электроннинг шундай чизиқли функцияси ( $\varphi$ ) ни танлаб олиш керакки, ҳисоблаш натижасида система энг кам энергияяга эга бўлсин.

Агар “A” ва “B” водород атомлари бир-биридан жуда узоқда турган бўлса, у ҳолда (1 ва 2) электронларнинг ҳаракати жуда оз даражада ўзгаради. Бу ҳолда электронларнинг чизиқли функцияси алоҳида олинган  $\varphi_{A_1}$  ва  $\varphi_{B_2}$  атомлар кўпайтмасига тенг бўлади. Икки атомдан тузилган системанинг тўлиқ функцияси қўйидагича ифодаланади:

$$\varphi = \varphi_{A_1} \cdot \varphi_{B_2}$$

$\varphi$  функция электронларнинг системада бўла олиш эҳтимолигини (координацияси)ни ифодалайди. Электронлар бир хил бўлгани учун биринчи электрон (1) В атом ядроши атрофида ва иккинчи электрон (2) А атом ядроши атрофида ҳаракатланиши ҳам мумкин. У ҳолда системанинг тўлиқ функцияси куйидаги тенглама билан ифодаланади:

$$\varphi = \varphi_{B_1} \cdot \varphi_{A_2}$$

Бу икки функция миқдори жиҳатидан бир-бира га тенг.

Юқорида келтирилган тенгламалар асосида аниқланган система энергияси тўлиқ функциясининг ( $E_k$ ) график тасвири IV.9-расмда кўрсатилган.

IV.9-расмдан кўриниб турибдики, ҳосил бўлган водород молекуласи барқарор, лекин тажрибада аниқланган потенциал энергия ( $e_{\text{так}}$ ) назарий потенциал энергиядан фарқ қиласи.

Гейтлер ва Лондан тажрибада топилган энергияни назарий энергияга яқинлаштириш учун системанинг чизиқли комбинация функциясини ифодалайдиган тенгламани таклиф қилдилар:

$$\varphi = C_1 \varphi_{A_1} \cdot \varphi_{B_2} + C_2 \varphi_{B_1} \cdot \varphi_{A_2}$$

Бу ерда,  $C_1$  ва  $C_2$  – системанинг тўлқин функцияси минимал қийматга эга бўлган вақтидаги ўзгармас коэффициентлар.

Бу тенглама асосида топилган системанинг энергия функцияси  $E$   $E_k$  га қараганда тажрибада топилган энергия  $E_{\text{так}}$  га жуда мос келади. Бу тенглама икки хил ечимга эга:

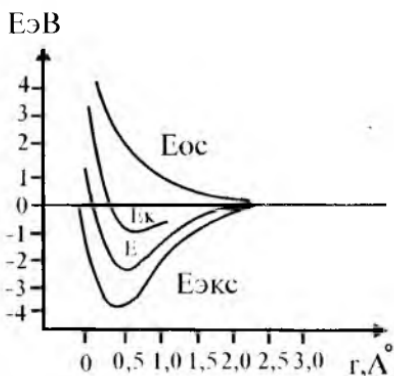
1. Агар  $C_1 = C_2$  бўлса ёки  $C_2 = -C_1$  бўлса, у ҳолда электронларнинг тўлқин функцияси икки хил бўлади:

$$\varphi_s = C \left[ \varphi_{A_1}; \varphi_{B_2} + \varphi_{B_1}; \varphi_{A_2} \right]$$

$$\varphi_A = C \left[ \varphi_{A_1}; \varphi_{B_2} - \varphi_{B_1}; \varphi_{A_2} \right]$$

Биринчи функция  $\varphi_s$  ядро ва электронларнинг координата ўқларига нисбатан симметрик функцияси,  $\varphi_A$  – антисимметрик функция деб аталади.  $\varphi_s$  ва  $\varphi_A$  функциялар миқдори квант сонлар билан ифодаланади.

Агар электронлар молекулада симметрик  $\varphi_s$  – функция билан ифодаланса, ҳар хил спинли квант сонига эга бўлади, яъни электронларнинг ҳаракати турли йўналишда –



IV.9-расм. Водород молекуласи потенциал энергиясининг ўзариши.

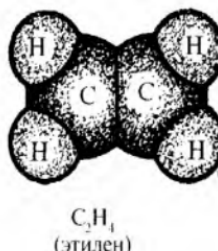
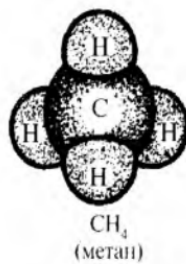
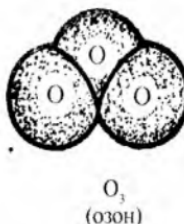
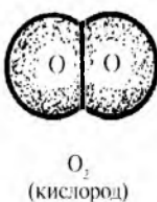
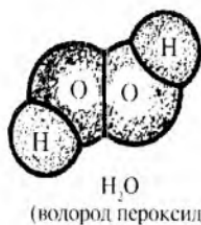
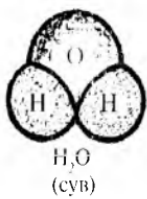
ядролараро фазода электрон булутларининг зичлиги ортади. Икки ядро орасида кatta манфий зарядига эга бўлган соҳа вужудга келди ва у мусбат зарядли ядроларни жисплаштиради.

Демак, бир-бирига таъсиранувчи атомлар орасида кимёвий боғланиш ҳосил бўлишини ядролар орасида ҳосил бўлган электрон булутларининг зичлиги ортиши натижасида электронлар потенциал энергиясининг камайиши билан тушунтириш мумкин. Масалан, антипараллел спинли икки водород атоми бир-бирига яқинлашиб атомлараро масофа  $r = 0, 074$  нм га етганда системанинг потенциал энергияси минимал қийматга эга бўлиб,  $4,48$  эВ га teng бўлади. Демак, водород молекуласида боғланиш узунлиги  $r=0,074$  нм ва боғланиш энергияси  $4,48$  эВ га teng бўлади. Атомлардан молекула ҳосил бўлишида энергия ўзариши билан бир вақтда электрон булутларининг зичлиги ҳам ўзгаради. Агар водород молекуласи ҳосил бўлганида бир атомнинг электрон булутини иккинчи атомнинг электрон булути қопламаганда эди, ядролараро масофа  $0,087$  нм га teng бўлар эди. Булутлар ўзаро қопланиши сабабли, бу масофа қисқаради ва  $0,074$  нм га teng бўлади.

Демак, кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлишида электронлар булути бир-бирини қоплаши натижасида уларнинг зичлиги ортади, атомлараро масофа эса камаяди. Мураккаб моддаларнинг ҳосил бўлишини шунга асосланиб тушунтириш мумкин.

антипараллел спинли бўлади. Агар электронлар молекулада антисимметрик  $\phi_A$ -функция билан тавсифланса, электронларнинг ҳаракати параллел спинга эга бўлади. Бундай ҳолатда электронлар булути ядролар орасида зичлана олмайди, ядролар бир-биридан узоқлашади, натижада икки атом ўзаро бирикиб молекула ҳосил қilmайди.

Антипараллел спинга эга бўлган икки электрон иккала ядро ўртасида ҳаракатлана олиши мумкин. Натижада



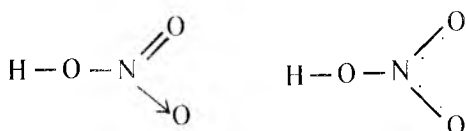
3 - схема. Кенг тарқалған бәзі бирикмалар

молекулаларининг схематик күрниниши.

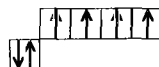
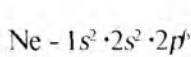
Булардан сув, углерод моноксили, углерод диоксили, водород пероксид, метан ва этилен бирикмаларға, кислород, озон ва водород эса молекулаларға киради.

#### IV.8. АТОМЛАРДА ВАЛЕНТЛИК ҲОЛАТЛАРИ ВА МАКСИМАЛ КОВАЛЕНТЛИК

Элементларнинг ковалент бое ҳосил қилиш хусусияти уларнинг **ковалентлиги** деб аталади. Ковалентлик якка электронни орбиталлар сонигагина эмас, балки айни бөгланишда шигирок штадиган барча электрон орбиталлар сонига боғлиқ. Ковалент бөгланиши ҳосил бўлишида электронлар билан банд



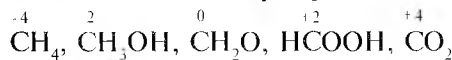
**Неон.** Неон атомида тоқ электронлар йўқ. Шунинг учун неоннинг ковалентлиги нолга teng:



Демак, иккинчи давр элементларининг ковалентлиги, яъни улар ҳосил қила оладиган ковалент боғланишлар сони тўртдан ошмайди, биттали булиши мумкин. Лекин учинчى давр р-элементларининг ковалентлилиги 6 га teng булиши мумкин. Чунки III давр элементлари атомларида битта  $3s^2$ , учта  $3p$  ва иккита  $3d$  орбиталлари боғ ҳосил қилишда иштирок эта олади:  $3p^5 \rightarrow 3p^3 \cdot 3d^2$  ёки  $3s^1 3p^3 3d^5$

Катта даврларнинг  $d$ -элементларида валентликнинг ҳосил бўлишида сиртқи қаватлардағи бешта  $d$  орбитал, битта  $s$  орбитал ва учта  $p$ -орбиталлар иштирок этади. Шунинг учун бу элементларнинг максимал ковалентлилиги 9 га teng бўлади. Максимал ковалентлик  $f$  элементларда 9 дан ортиқ бўлиши мумкин.

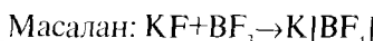
Лекин ковалентлик (валентлик) билан элементларнинг оксидланиш даражалари орасида фарқ бор. Ковалентлик – кимёвий боғланиш, яъни атомлар учун умумий электрон жуфт ҳосил қилишда иштирок этаётган якка электронлар ва тақсимланмаган электрон жуфтлари сони билан белгиланади. Оксидланиш даражаси эса электронларнинг атомлардан электроманфийлиги кучли бўлган атомларга силжиши туфайли ҳосил бўлган расмий (формал) электрон зарядлари билан белгиланади. Масалан, биз юқорида углероднинг ковалентлиги тўртга tengлигини кўриб ўтган эдик, лекин углероднинг оксидланиш даражаси  $-4$  дан  $+4$  гача ўзгаради:



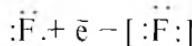
#### IV.9. КОВАЛЕНТ БОҒЛАНИШНИНГ ДОНОР-АКЦЕНТОР МЕХАНИЗМИ

Ковалент боғланишни ҳосил қилувчи электронларнинг бири дастлаб бир атомда, иккинчиси эса атомда бўлиши шарт

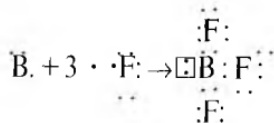
жас. Элекtronлар ўзаро бирикувчи атомларининг бирида бўлиб, иккинчи атомда бўши орбиталлар мавжуд бўлса, натижада боғланиш ҳосил бўлиши учун ўзининг элекtron жуфтини бералиган атом ёки ион-**донор**, элекtron жуфтни ўзининг бўш орбиталига қабул қиласидиган атом ёки ион-**акцептор** деб атади.



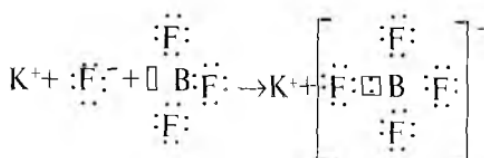
Бу реакцияда кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлишини кўриб чиқамиз. Бу реакцияда  $\text{KF}$  таркибидағи манфий зарядли фтор иони ташқи элекtron қаватида 8 та элекtronга эга, чунки бирикмада бир элекtron бириктириб жуфтлашган, яъни:



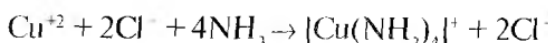
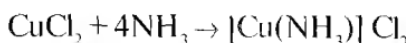
Бор атоми ташқи элекtron қаватида 4 та орбитал бор.  $\text{BF}_3$  ҳосил бўлишида борнинг ташқи элекtron қаватидаги 3 та орбиталида элекtronлар жуфтлашиб, битта орбитали эса бўш қолган, яъни:



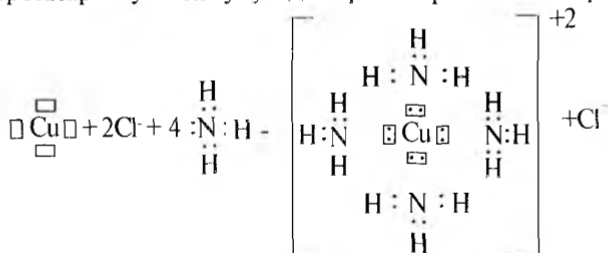
Манфий зарядли фтор иони элекtron жуфтини бериб донор вазифасини бажариши мумкин, бор атоми эса бўш орбиталига элекtron жуфтини жойлаштириб акцептор вазифасини бажариши мумкин. У ҳолда кимёвий бирикма ҳосил бўлишини қуидаги схема билан кўрсатиш мумкин:



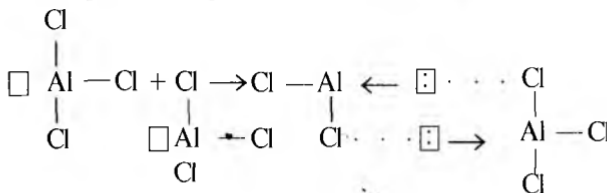
Ички сферадаги лигандлар марказий атомга координацион бирикиши натижасида ҳосил бўладиган ковалент боғланишнинг донор-акцептор механизмини кўриб чиқамиз:



Бу ерда мис иони түргта бўш орбитали бўлгани учун акцептор, аммиакнинг нейтрал молекуласида бир жуфт ортиқча электронлари бўлгани учун вазифасини бажаради:



Кўпгина металларнинг галогенли бирикмалари димерланиши ёки полимерланиши натижасида ҳам кўприксимон структурални донор-акцептор боғланиш ҳосил бўлади:



Агар донор-акцептор боғланиш жуфт d-электронлар ҳисобига амалга ошса, бундай боғланиш датив боғланиш дейилади. Кўпчилик бирикмаларда d-элементларининг атомлари акцепторлик ролини бажаради. Улар ўзларига электрон жуфтларини қабул қиласди. Лекин d-элемент атоми тури комплексларда ўзларидан бир жуфт электрон берабиб, донорлик вазифасини ҳам ўттай олади. Шу сабабли d-элемент атоми бир вақтда ҳам донорлик, ҳам акцепторлик вазифасини бажара олади. Масалан, платина комплекслари  $[\text{Pt}(\text{NH}_3)_4\text{Cl}_2]\text{Cl}_2$  ва  $\text{K}_3[\text{Pt}(\text{NO}_2)_2\text{Cl}_2]$  ни кўрсатишмиз мумкин. Бу ерда Pt ҳам донорлик, ҳам акцепторлик вазифасини бажара олади.

#### IV.10. КОВАЛЕНТ БОҒЛАНИШ ХУСУСИЯТЛАРИ

Ковалент боғланиш тўйинувчанлик, йўналувчанлик, каррагалилик ва қутбланувчанлик каби хусусиятларга эгадир.

Иккита водород атоми бир-бирига таъсир этиши натижасида ковалент боғланиб, водород молекуласи ҳосил бўлади. Водород молекуласи  $-\text{H}_2$  га учинчи водород атоми таъсир этиб,

$\text{H}_4$  молекуласи ҳосил бўлмайди. Ёки  $\text{CH}_4$  молекуласига бешинчи водород атоми бирикб  $\text{CH}_5$  молекуласини ҳосил қила олмайди. Квант-механик назарияси бу ҳодисани тасдиқлайди. Бу ҳодиса ковалент боғланишнинг **тўйинувчанлик хосаси** дейилади.

Атомлар орасида ковалент боғланиш ҳосил бўлганда бир атомдаги электрон булатлари иккинчи атомдаги электрон булатларини қоплади, натижада электрон булатларининг зичлиги ортади. Электрон булатларининг зичлиги қанча юқори бўлса, кимёвий боғланиш шунча кучли бўлади. Бир атомнинг s-электрони иккинчи атомнинг s-электрони билан боф ҳосил қилиганида ҳеч қандай йўналувчан валентлик намоён бўлмайди. Масалан, бир водород атоми иккинчи водород атомига қайси томондан яқинлашмасин барибир улар орасида кимёвий боғланиш ҳосил бўлаверади. Чунки s-электронларнинг тўлқин функцияси сферик (шарсимон)дир. Тўлқин функцияси сферик бўлмаган бошқа орбиталлардаги электрон булатлари бир-бирини қоплаши натижасида ковалент боғланиш маълум даражада йўналувчанлик хосасини намоён қиласи. Масалан, p-электронларнинг тўлқин функцияси ўзаро  $90^\circ$  бурчак остида жойлашган. Демак, атомлар орасидаги боғланиш бурчаги ҳам  $90^\circ$  га тенг бўлиши керак. Аммо амиак молекуласи ҳосил бўлишида азот ўзининг учта p-электронлари билан водороднинг s-электронларини боғлаб олиб, аниқ йўналишга эга бўлган  $90^\circ$  ли боғланиш ҳосил бўлиши керак эди. Ҳақиқатда эса азот ва водород атомлари орасидаги боғланиш бурчаги -  $107,3^\circ$ .

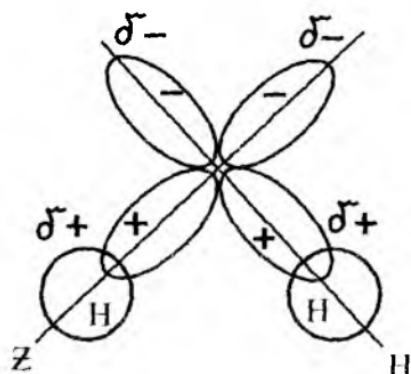
Сув молекуласи ҳосил бўлишида ҳам кислороднинг p-электронлари билан иккита водороднинг s-электронлари боф ҳосил қиласи. Атомлар орасидаги бурчак  $90^\circ$  бўлиши ўрнига -  $104,5^\circ$  ни ташкил қиласи. Бундай ҳолатлардаги назарий боғланиш бурчагининг ҳақиқий боғланиш бурчагидан катта қийматга эга бўлишини Полинг назарий изоҳлаб беради.

Бу назарияга биноан сув молекуласи ҳосил бўлишида, кислород атомининг  $u$  ва  $z$  фазовий текисликларда жойлашган  $2p_u$  ва  $2p_z$  электронлари иштирок этади. Бу ҳолда электрон орбиталлари бир-бираiga нисбатан перпендикуляр жойлашган. Кислород атомининг p-орбиталларидаги электрон булатлари ва водороднинг s-орбиталидаги электрон булатлари бир-бирини қоплаш учун водород атоми кислород атомига  $u$  ва  $z$  уқларни орқали яқинлашиши керак, у ҳолда атомлар орасидаги

бұрчак  $90^{\circ}$  га тенг бўлади. Лекин О-Н боғланишида кислород водородга нисбатан электроманфийлиги қучли бўлгани учун, улар орасидаги электрон жуфт кислородга нисбатан силжиган бўлади. Шунинг ҳисобига водород атоми қисман мусбат зарядланиб  $sp^3$  типида гибридланади, водород атомлари бир-бирини итаради, натижада Н-О-Н- орасидаги бурчак катталашади. Худди шундай аммиак молекуласи ҳосил бўлишида ҳам азот ва водород орасидаги боғланиш бурчагининг катталашганини тушунтириш мумкин.

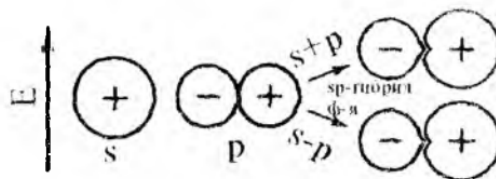
Менделеев даврий системасида жойлашган элементларнинг атом радиуслари ортиб бориши билан бирикмалари орасидаги боғланиш бурчаги ҳам  $90^{\circ}$  га яқинлашиб боради. Бунга сабаб элементларнинг атом радиуслари ортиши билан, уларнинг элек троманфийлиги камайиб боради, натижада водород атомлари бир-бирига кам таъсир қилиши ҳисобига боғланиш бурчаги  $90^{\circ}$  га яқинлашади. Сув молекуласида электрон булатлари бир-бирини қоплаши натижасида ҳосил бўлган боғланиш IV.10-расмда кўрсатилган.

Электрон орбиталларнинг гибридланиши кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлишида муҳим роль ўйнайди. Углерод атоми қўзғалган ҳолатда кимёвий боғланиш ҳосил қилишида битта  $s$ - ва учта  $p$ -электронлар иштирок этади. Ҳосил бўлган тўртта  $sp^3$ -орбиталига тўртта водород электрони келиб жуфтлашиши



IV.10 - расм. Сув молекуласида электрон булатлари бир-бирини қоплаши натижасида боғланишининг ҳосил бўлиши.

ҳисобига кимёвий боғланиш фазода ўзаро перпендикуляр равишда жойланиб, тўртинчиси –, яъни  $s$ -орбитал иштирокида ҳосил бўлган боғланиш ҳеч қандай йўналишга эга бўлмаслиги керак эди. Лекин тажриба буни тасдиқламайди. Метан молекуласида углерод атоми тетраэдрнинг марказида жойлашган бўлиб, тетраэдрнинг учларида водород атомлари туради, система тамомила симметрик шаклга эга бўлади.



IV.11-расм.р - гибридланган орбиталниң шаклланиши.

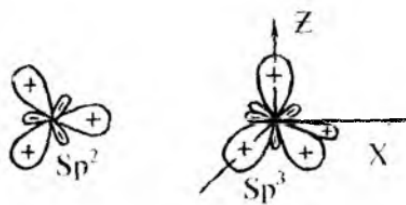
Бериллий хлориднинг ҳосил бўлишида бериллий атомидаги *s*-ва *p*-орбиталдаги электронлар кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлишида иштирок этади. Молекулада эса *p-p* ва *s-p* типидаги турли табиатли боғланиш ҳосил бўлиши керак эди. Лекин  $\text{BeCl}_2$ , молекуласида хлор атомлари симметрик жойлашган, яъни боғланиш бурчаги  $180^\circ$  ни ташкил этади. Бундай ҳодисани биринчи бўлиб Слейтер ва Полинг назарияси тушунтириб берди.

Бу назарияга мувофиқ, кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлишида иштирок этадиган турли энергияга эга бўлган орбиталлар энергиялари орасидаги фарқ йўқолади, яъни гибридланган орбитал орқали ифодалаш мумкин бўлади.

Шунга мувофиқ, турли орбиталларга мансуб электронлар иштирокида кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлишида бу электрон булатлари бир-бирига таъсир кўрсатиб ўз шаклини ўзгартиради, натижада турли орбиталларнинг ўзаро мужассамланиш маҳсулоти - гибридланган орбиталлар ҳосил бўлади (IV.11-расм).

Гибрид орбитал ўзининг каттароқ соҳаси билан бошқа атом булатларини кўпроқ қоплайди, шунинг учун бу орбиталлар ҳосил қилган боғланиш барқарор бўлади, электрон булатлар эса тамомила симметрик шаклни эгаллайди. Эркин ҳолатдаги атомларнинг орбиталлари ҳеч қачон гибридланмайди, гибридланиш атомлардан молекулалар ҳосил бўлишида содир бўлади.

Битта *s*-орбитал, битта *p*-орбитал билан қўшилганда ҳосил бўладиган гибрид орбитал  $180^\circ$  лик боғланиш ҳосил қилади, у ҳолда молекула чизиқли тузилишга эга бўлади (IV.12-расм).



IV.12 - расм.  $\text{sp}^2$  ва  $\text{sp}^3$  - гибрид орбиталларининг ҳосил бўлиши.

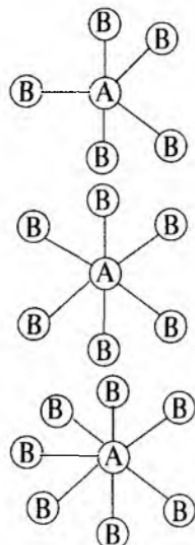
Агар битта s-орбитал билан иккита p-орбитал гибридланса,  $sp^2$ -гибридланиш ҳосил бўлади, улар орасидаги бурчак эса  $120^\circ$  ни ташкил қиласди. Бундай гибридланган орбиталлар иштирокида ҳосил бўлган молекулаларга  $BCl_3$ ,  $B(CH_3)_3$ ,  $B(OH)_3$  каби бирикмалар мисол бўла олади. Бу бирикмаларда борнинг валентликлари ўзаро  $120^\circ$  бурчак ҳосил қиласди ва учала валентлик бир текислика ётади.

Агар битта s-орбитал билан учта p-орбитал ўзаро таъсирашса  $sp^3$ -гибридланиш ҳосил бўлади, молекуладаги боғланиш бурчаги  $109^\circ 28'$  ни ташкил қиласди. Бундай гибридланиши углерод, кремний ва германий элементларинин бирикмаларида учратиш мумкин. Масалан,  $CH_4$ ,  $CHCl_3$ ,  $CF_4$ ,  $CCl_4$ ,  $GeCl_4$ ,  $SiCl_4$ . Бундай гибридланган орбиталлар ҳосил бўлиши икки хил энергия:

- орбиталлардаги боғланиш энергияси,
- электрон спинлари ҳаракати натижасида қайта гурухланиш ҳисобига бир-бирига таъсирашишидаги электростатик итарилиш энергияси билан тавсифланади.

Гибридланиш учун сарф бўлган ҳар иккала энергия кимёвий реакция вақтида ҳосил бўладиган энергия ҳисобига қопланади.

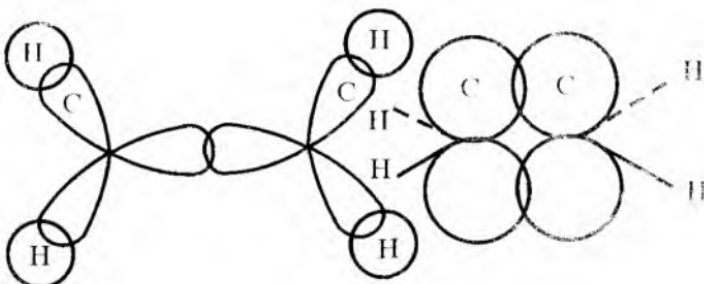
Агар гибридланишда d-орбиталлар иштирок этса, у ҳолда молекулалар шакли қуидагича бўлади:



$sp^2d$  - тригонал бипирамида - элемент атоми 4 валентлик;

$sp^3d^2$  - октаэдр - элемент атоми 6 валентлик;

$sp^3d^3$  - пентоганал бипирамида - элемент атоми 7 валентлик.

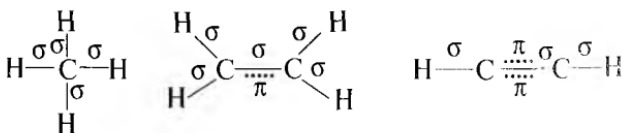


IV.13 - расм. Этилендаги  $\sigma$ -ва  $\pi$ -боғланиш.

**Ковалент боғланишнинг карралилик хосаси.** Ўзаро бирекувчи атомлар орасида биргина валенц чизиқ билан тасвирланадиган якка боғланиш ҳосил бўлишида, электрон булатлари ўша атомларнинг ядроларо энг яқин тўғри чизиқ бўйлаб, яъни  $x$ -ўқи бўйича бир-бирини қопласа, бундай боғланиш  $\sigma$ -боғланиш деб аталади. Барча якка боғланишлар асосан  $\sigma$ -боғланишлар.

Молекулалардаги  $x$ -ўқи бўйлаб ҳосил бўладиган  $\sigma$ -боғланишдан ташқари, электрон булатлари бир-бирини  $x$  ўқига перпендикуляр йўналишида, яъни у ўқи бўйлаб ҳам қоплай олади. Натижада ҳосил бўлган боғланиш  $\pi$ -боғланиш деб аталади.

Хар иккала боғланишнинг бир вақтда ҳосил бўлишига **ковалент боғланишнинг карралилик хосаси** дейилади (IV.13-расм). Атомлардаги  $d$ -электронларнинг магнит квант сонлари - 2 га тенг бўлганда  $d_{xy}$  ва  $d_{x^2-y^2}$ -орбиталлар иштироқида ҳосил бўлган боғланиш  $\sigma$ -боғланиш деб аталади. Дельта боғланиш комплекс бирикмаларни, тузларнинг кристалл гидратларида учрайли:



#### IV.11. МОЛЕКУЛЯР ОРБИТАЛЛАР УСУЛИ

Атом орбиталлар усули баъзи моддалар электрон орбиталларининг гибридланиши орқали тузилишини, молекулаларда ковалентликларнинг йўналишини ва қўргина моддаларнинг молекуляр шаклини изоҳлаб берди. Лекин электрон жуфтлар сурʼамисиз боғланишларнинг ҳосил бўлишини тушунтира оммали.

XIX асрнинг охирида Томсон водород молекуласини электронлар билан бомбардимон қилиб, таркибидаги бир дона электрон ҳисобига  $H_2$  таркибли ион ҳосил бўлганини исботлаган. Ҳосил қилинган  $H_2^+$  иони барқарор заррачадир. Демак, икки ядро бир-бири билан биргина электрон орқали бирка олади, яъни бир электронли боғланишлар ҳосил бўлиши мумкин.

Бундан ташқари, атом тузилиши назариясига мувофиқ таркибida тоқ электронлари бўлган атомлар ёки молекуларнинг магнитга тортилиши аниқланган. Бинобарин, қаттиқ ҳолатдаги кислород валент боғланиш назариясига мувофиқ тузилган электрон формуласида жуфт электронлари бўлиши кераклигига қарамай магнитга тортилиши кузатилган. Демак, валент боғланиш назарияси қаттиқ ҳолатдаги кислород молекуласининг тузилишини изоҳлай олмади. Эркин радикаллар, бензол ва ароматик бирикмаларнинг тузилишини ҳам валент боғланишлар назарияси орқали тушунтириб бўлмайди.

Бу ҳодисаларни тушунтириш мақсадида, молекула ҳосил бўлишида тоқ электронлар ролини кўрсатадиган молекуляр орбиталлар назарияси яратилди. Бу назарияда ҳар қайси электрон молекуладаги барча ядролар таъсирила бўлган ва кўп марказли молекуляр орбиталларни эгаллаган бўлади леб ҳисобланади.

Ҳозирги вақтда молекуляр орбиталларни келтириб чиқаришда атом орбиталларнинг чизиқли комбинация усули кўп қўлланилади. Бу усулга биноан бирор электроннинг молекуляр тўлқин функцияси молекулани ташкил этган барча атомлардаги электронларнинг тўлқин функцияларидан келиб чиқадиган чизиқли комбинация асосида, яъни молекуляр орбиталлар таъсир функцияларини молекулани ташкил этган атомларнинг функцияларини ўзаро қўшиш ёки айириш натижасида топилади.

Таркибida битта электрон ва иккита ядро бўлган молекуланинг электрон ҳаракатини қўйидаги икки функция билан ифодалаш мумкин:

$$\varphi_1 = C_1 (\varphi_A + \varphi_B)$$

$$\varphi_2 = C_2 (\varphi_A - \varphi_B)$$

Бундай  $\phi_1$  - симметрик функция,  $\phi_2$  - антисимметрик функция,  $C_1$  ва  $C_2$  - ўзгармас коэффициентлар.

$\phi_1$  ва  $\phi_2$  - айни электроннинг ядрога оид функциялари.

Агар электроннинг ҳаракати антисимметрик функция билан ифодаланса, у ҳолда электрон булат ядролар орасида зичланиш олмайди, натижада ядролар бир-биридан узоқчанилади, икки ядро ва бир электрон ўзаро бирикиб молекула ҳосил қилмайди.

Демак, антисимметрик функция билан ифодаланадиган орбитал кимёвий боғланыш ҳосил қилмайди. Шунинг учун бундай орбитални бўшашибурувчи орбитал (қисқача, бўш орбитал) дейилади. Бундай молекуляр орбиталда 2 та ядро оралиғида электрон зичлиги жуда ҳам кичик бўлади. Шунинг учун бундай орбиталлар молекуланинг тургунлигини камайтиради.

Агар электрон ҳаракати симметрик функция билан ифодаланса, электрон булати ядролар орасидаги жойда зич ҳолатни эгаллайди, натижада ядролар бир-бирига тортилади ва улар ўзаро бирикади. Ҳосил бўлган молекуляр орбитал – **богловчи орбитал** деб аталади. Молекуланинг барқарор ёки барқарор эмаслиги унинг таркибидаги boglovchi ва бўшашибурувчи электрон орбиталларининг нисбий миқдорига боғлик бўлади. Молекуляр орбиталлар усулида молекула таркибидаги электрополярнинг ўзаро таъсири эътиборга олинмайди. Атомда ҳар қайси электрон  $s, p, d, f$  ҳарфлар билан белгиланадиган атом орбиталлари орқали ифодалангани каби молекулада ҳам ҳар қайси электрон молекуляр орбиталлар билан белгиланади. Молекуляр орбиталлар  $\sigma, \pi, \lambda$  ва  $\varphi$  ҳарфлар билан белгиланади.

Молекуляр орбиталлари электрон энергияси айни орбиталнини танишмаганинг майдони йўналишинига, яъни магнит квант сонига ҳам боғлиқ, шунинг учун молекуляр квант сони  $\lambda$  киритилиши.

Агар  $\lambda = 0$  бўлса,  $\sigma$  - boglaniш 2 та бўлади,

$\lambda = \pm 1$  бўлса,  $\pi$  - boglaniш 4 та бўлади,

$\lambda = \pm 2$  бўлса,  $\sigma$  - boglaniш 4 та бўлади.

Молекуляр орбиталларнинг электрон билан тўлиб бориши ҳам Найти принципинига, Гунд ва Клечковский қоидаларига бўйсунади.

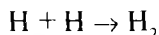
Молекуляр орбиталда кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлиши оғзининг гартиби  $N$  билан тавсифланади:

$$N = n_{\text{боf}} - n_{\text{бүш}} / 2$$

оу ерда,  $n_{\text{боf}}$  - боғловчи,  $n_{\text{бүш}}$  - бўшашибтирувчи орбиталларда иккита электронлар сони.

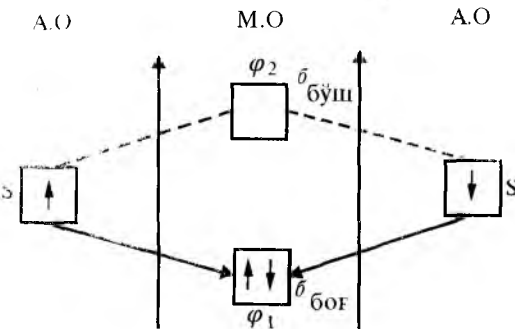
Агар N нинг қиймати нолдан катта қийматга эга бўлса, у ҳолда иккита атом таъсирилашганда молекулалар ҳосил бўлади. Агар N нинг қиймати нолга teng бўлса ёки нолдан кичик бўлса, у ҳолда иккита атом таъсирилашганда молекула ҳосил бўлмайди. Молекуляр орбиталлар усули билан молекула ҳосил бўлишини қўйидаги мисолларда кўриб чиқамиз.

Водород молекуласи

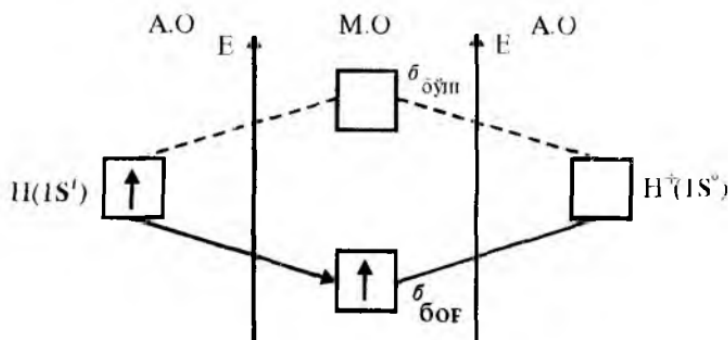


Иккита водород атоми ўзаро бириниб  $\text{H}_2$  ҳосил қилганда иккала атомнинг  $1s$  орбиталларидан иккита молекуляр орбитал келиб чиқади. Бу орбиталларнинг бири боғловчи, иккинчиси бўшашибтирувчи орбиталлар бўлиб,  $\text{H}_2$  ҳосил бўлганда иккала  $1s^2$  электронлар боғловчи орбиталга жойлашади (IV14-расм). Водород молекуласидаги боғловчи орбитал  $[1s] \text{ ва } [1s]$ дан пайдо бўлган фақат битта кимёвий боғланишга мувофиқ келиб, боғланиш тартиби бирга teng бўлади:

$$N = \frac{n_{\text{боf}} - n_{\text{бүш}}}{2} = \frac{2 - 0}{2} = 1$$

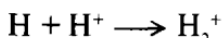


IV.14 - расм. Водород молекуласининг ҳосил бўлиши.



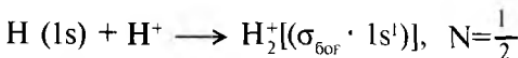
IV.15-расм. Молекуляр водород ионининг ҳосил бўлиши.

Молекуляр водород ионининг ҳосил бўлиши:



Водороднинг 1s орбиталидан ҳосил бўлган молекуляр орбитални  $\delta_{бюф}$  · 1s шаклида ифодалаймиз (IV.15-расм).

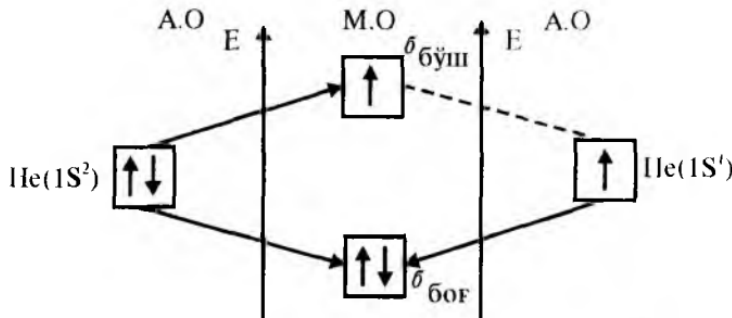
Демак:



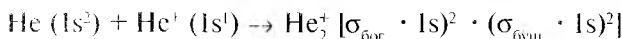
$H^+$  - заррачасидаги биргина (1s') электрон шу орбитални эгаллаган бўлади. Бўшаштирувчиси бўш ҳолда туради.

**Молекуляр гелий иони ва молекуласининг ҳосил бўлиши.**

Молекуляр гелий иони  $He_2^+$ да учта 1s электрон иштирок этади. Молекуляр гелий  $He_2^+$  ионида битта боғловчи орбиталга иккита электрон, битта бўшаштирувчи орбиталга битта электрон жойлашади (IV.16-расм). Демак,

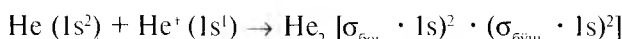


IV.16 - расм. Молекуляр гелий  $He_2$  ионининг ҳосил бўлиши.



Богланиш тартиби  $\text{N} > \text{O}$  бўлади. Шунинг учун ҳақиқатда молекуляр гелий  $\text{He}^+$ , иони мавжуддир.

Гелий молекуласида –  $\text{He}_2$  эса битта боғловчи ва битта бўшаштирувчи орбиталларга гелий атомидаги иккитадан электронлар бориб жойлашади:



Бу ерда boglaniш тартиби нолга teng бўлганлиги учун гелий молекуласи  $\text{He}_2$  мавжуд эмас. Чунки электронлар билан тўлган бўшаштирувчи орбитал, boglovchi орбитал таъсирини йўқ қилиб юборади.

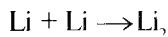
Даврий система иккинчи давр элементлари молекулаларининг ҳосил бўлишини тушунтиришда, атомлар биринчи қаватидаги электронлар кимёвий boglaniшнинг ҳосил бўлишида иштирок этмайди деб фарз қиласиз. У ҳолда атомдаги p-электронларнинг магнит квант сонлари  $\lambda=0$  ва  $\lambda=1$  бўлиши сабабли бу электронлар молекулада  $\sigma$  ва  $\pi$  - орбиталларга жойланниши мумкин. Яъни:

$$\lambda = 0 \quad \sigma = 2$$

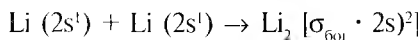
$$\lambda = \pm 1 \quad \pi = 4$$

Бу ерда ҳам электронларнинг тақсимланишида Паули принципига, Гунл ва Клечковский қоидаларига риоя қилиниади, яъни энергиянинг минимумга интилиш принципи ўз кучини сақлади. Юқорида келтирилган мулоҳазаларни мисолларда кўриб чиқамиз.

Литий молекуласи  $\text{Li}_2$  нинг икки  $\text{Li}$  атомидан молекуляр



орбиталлари ҳосил бўлишида литий атомининг орбиталлари иштирок этиб boglaniшни юзага келтиради:



Boglaniш тартиби:

$$N = 2 - 0/2 = 1$$

Демак, литий молекуласининг  $\text{Li}_2$  мавжудлиги маълум.

Бериллий атомларининг ўзаро таъсирида  $2 s^2$  электронлар боғланишида иштирок этади:



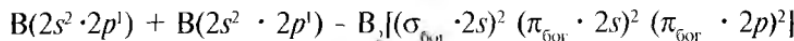
Бериллий молекуласининг ҳосил бўлишида битта  $\sigma_{\text{бог}}$  ва  $\sigma_{\text{бүш}}$  орбиталлар электронлар билан тўлади.

Боғланиш тартиби:

$$N = \frac{2+2}{2} = 0 \text{ га тенг.}$$

Демак, бериллий молекуласида боғловчи орбиталлар таъсирини бўшаштирувчи орбиталлар йўқ қилиб юборади. Натижада боғланиш рўй бермайди. Ҳақиқатдан ҳам бериллий молекуласи мавжуд эмаслиги исботланган.

Бор молекуласининг ҳосил бўлишида атомлардаги  $2s^2$  ва  $2p^1$  электронлар молекуляр орбитал ҳосил қилишда иштирок этади:

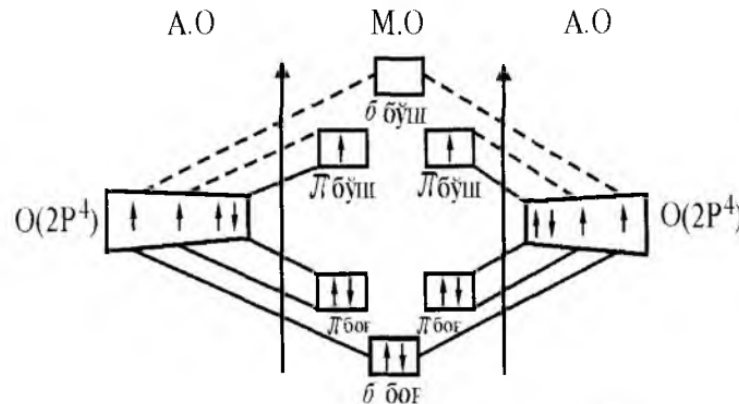


Боғланиш тартиби:

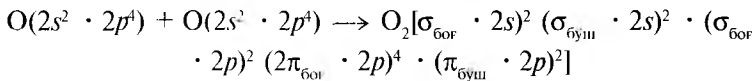
$$N = 6 - 0/2 = 3 \text{ га тенг бўлади.}$$

Демак, иккита бор атомининг ўзаро таъсири натижасида молекула ҳосил бўлади. Ҳақиқатан ҳам бор молекуласи мавжудлиги тажрибада тасдиқланган.

Кислород молекуласининг ҳосил бўлишида атомларнинг  $2s^2 2p^4$  электронлари иштирок этади (IV.17- расм).



IV.17 - расм. Кислород молекуласининг ҳосил бўлиши.

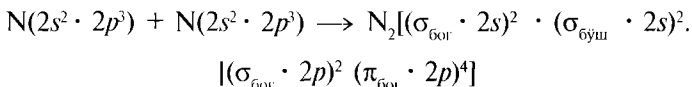


Богланиш тартиби:

$$N = 8 - 4/2 = 2 \text{ бүләди.}$$

Кислород молекуласининг  $2\pi$  бүш орбиталида фақат иккита  $p$ -электрон бор, ваҳоланки бу орбиталда 4 та электрон ҳам бўлиши мумкин эди. Шу сабабли Гунд қоидасига биноан иккита  $2\pi$ , бўшашибирвчи орбиталда  $2p$ -электрон параллел спиннларга эга бўлиши керак. Бу ҳол Паули принципига зид эмас. Чунки электронлардан бирининг магнит квант сони  $\lambda = -1$  ва иккичиники  $\lambda = +1$  дир. Шундай қилиб, молекуляр орбиталлар усули кислород молекуласида иккита тоқ электрон борлигини назарий изоҳлаб берди. Шунинг учун кислород қаттиқ ҳолатда магнитта тортилади. Кўпгина ҳолларда атомларни бир-бирига таъсир этиши туфайли боғланиш вужудга келишида иштирок этажтган орбиталларнинг табиятига қараб ҳосил бўлган молекулаларнинг ўхшашликларини тавсифлаш мумкин.

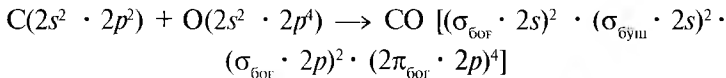
Масалан: азот молекуласининг ҳосил бўлишида атомнинг  $2s^2 2p^3$  электронлари иштирок этади:



Азот молекуласида боғланиш тартиби учга тенг:

$$N = 8 - 2/2 = 3$$

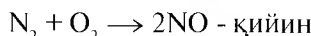
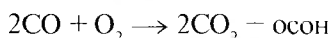
Демак, азот молекуласи мавжуд ва у ниҳоятда мустаҳкамдир. Лекин углерод (II)-оксидининг ҳосил бўлишида углерод атомининг  $2s^2 \cdot 2p^2$  электронлари, кислород атомининг  $2s^2 \cdot 2p^4$  электронлари молекула ҳосил қилишда иштирок этади:



Углерод (II)-оксид молекуласининг ҳосил бўлишида боғланиш тартиби

$$N = 8 - 2/2 = 3 \text{ га тенг.}$$

Аттара зот молекуласининг ҳосил бўлишидаги тенглама билан углерод (II)-оксид молекуласининг ҳосил бўлишидаги тенгламани таққосласак, ҳар иккала тенгламада ҳосил бўлган боғловчи ва бўшаштирувчи орбиталларда жойлашган электронлар ўхшаш бўлганлиги сабабли, азот молекуласи билан углерод (II)-оқсил молекуласи кимёвий хоссалари жиҳатидан ҳам бир-бирига ўхшацдир. Масалан,



Молекуляр орбиталлар усули ёрдамида янада мураккаб молекулаларнинг тузилишини тўғри талқин қилиш мумкин.

Мураккаб моддаларда кимёвий боғланишнинг бир неча турларини учратиш мумкин. Масалан, мис (II)-сульфат тузи кристаллгидрат бўлгани учун таркибида беш молекула сув сақлайди, яъни  $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  ёки  $[\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_4]\text{SO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$  кўринишида ёзиш мумкин. Бу туз қўйилагича диссоциланади:



Демак,  $[\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_4]^{+2}$  иони билан  $\text{SO}_4^{-2}$  иони орасида ионли боғланиш мавжуд бўлса,  $\text{Cu}^{+2}$  иони билан тўртта сув молекуласи орасида донор-акцептор боғланиш,  $[\text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_4]\text{SO}_4$  билан бир молекула сув орасида эса водород боғланишлар борлигини кузатиш мумкин. Бу модда таркибига кирган водород билан кислород орасида эса қутбли ковалент боғланиш, олtingугурт атоми билан кислород атомлари орасида эса, қутбсиз ковалент боғланиш бор.

#### IV.12. МОЛЕКУЛАЛАРНИНГ ДИПОЛЬ МОМЕНТИ

Қутбланган молекулаларда атомлар орасида элекстр зарядлари тенг тақсимланмаганлиги сабабли молекула симметрик бўлмайди, манфий ва мусбат зарядларнинг марказлари бир нуқтага тўғри келмайди. Манфий ва мусбат зарядлар тенг бўлиб, марказлари бир нуқтада бўлмаган ҳар қандай система **диполь** леб аталади. Шу сабабдан қутбли молекулалар ҳам диполь бўлаци.

Қутбланган молекулала қутблар бир-биридан қанча узоқ бўлсан, қутбланишик шунчалик юқори бўлали. Қутблар орасидаги

масофа диполь узунлиги дәб аталағы. Диполь узунлигининг зарядда қўнайтмаси диполь моменти дейилади:

$$\mu_{\text{дип}} = e^* \cdot l$$

бу ерда:  $\mu_{\text{дип}}$  - диполь моменти;  $e$  заряд, электростатик бирлик;  $l$ -диполь узунлиги, см.

Кутбланмаган молекулаларда  $l = 0$  бўлса, диполь моменти  $\mu_{\text{дип}} = 0$  бўлали. Бирикмаларда диполь моменти ортган сари улар ион боғзаниши бирикмаларга яқинлашади.

Қуйидаги жадвалда батзи бирикмаларнинг диполь моменти кўрсатилган:

Кутбланган молекулалар	Диполь моменти	Кутбланмаган молекулалар	Диполь моменти
$\text{H}_2\text{O}$	$1,84 \cdot 10^{-30}$	$\text{CO}_2$	0
$\text{SO}_3$	$1,60 \cdot 10^{-30}$	$\text{CS}_2$	0
$\text{NH}_3$	$1,46 \cdot 10^{-30}$	$\text{N}_2$	0
$\text{H}_2\text{S}$	$1,10 \cdot 10^{-30}$	$\text{H}_2$	0
$\text{HCl}$	$1,03 \cdot 10^{-30}$	$\text{O}_2$	0
$\text{HBr}$	$0,79 \cdot 10^{-30}$		
$\text{HJ}$	$0,38 \cdot 10^{-30}$		

Диполь моменти вектор катталиклар. Агар молекулада бир қанча қутбли боғзанини бўлса, у ҳолда молекуланинг умумий диполи алоҳида олиниган боғзанишлар диполларининг вектор йигинчлисига тенг бўлади.

#### IV.13. МОЛЕКУЛАРДО ТАЪСИР КУЧЛАРИ

Ҳозирги вақтда молекулалар бирикмалар, қаттиқ, суюқ ва газсимон моддаларининг тузилишини ва ҳосил бўлишини ковалент, ион ва металли боғзаниш нуқтаи назаридан тушунтириш мураккаблигига қолмоқда.

Бунга мисол тарикастуда инерт газларни кўрсатиш мумкин.

Бу элементларининг атомлари сферик симметрияга ва барқарор электрон конфигурасияига ( $ns^2, np^6$ ) эга бўлганлиги учун юқорида айтилган кимёвий боғзанишларни ҳосил қила олмайди. Мулақ топшар температура атрофида инерт газлар суюқ ва қаттиқ ҳолидан ўтказилишида атомларнинг бир-бирига таъсир кучлорини очурунчи мумкин. Моддалардаги бундай

тәсір Ван-дер-Ваальс күчләри ва водород бөгләниш ҳисобига вұжудың келади. Демек, қаттық, суюқ, ва газ ҳолатидаги фазада тарылғанмаган атом ва молекулалар орасында ҳосил бұладиган тортишиш күчини оддий валент бөгләниш түшүнчеси асосида түпнұтириб бўлмайди. Бундай күчләр мавжудлигини қуйидаги фактлар тасдиқлайды:

а) оддий газларнинг идеал әмаслиги. Газларнинг идеал ҳолати Менделеев-Клапейрон тәнгламаси билан ифодаланади:

$$PV = RT$$

бу ерда,  $V$ -моляр ҳажм,  $P$ -босим,  $T$ -мутлақ температура,  $R$ -газ универсал доимийсі.

Идеал бўлмаган газларда ўзаро тортишиш кучи таъсир күрсатади. Шунинг учун юқорилаги тәнгламага ўзгартыриш ҳадлари киритилди:

$$(P + P_i) \cdot (V - B) = RT$$

бу ерда,  $V$ -моляр ҳажм,  $B$ -молекулаларнинг ҳажмларини ва маълум масофадаги ўзаро тортилини, күчини ҳисобга оладиган ўзгартыриш коэффициенти,  $P_i$ -ички босим ҳосил бўлишидаги молекулаларнинг ўзаро тортишувини ҳисобга оладиган ҳад. Бу қўшимчаларни биринчи бўлиб 1873 йилда Ван-дер-Ваальс киритган.

б) Жоуль - Томсон эффекти.

Газ ғовак түсиқдан ўтганда ўз ҳажминин кенгайтире, бунинг ҳисобига температура пасаиди. Бу ҳодисани газ ҳажмининг кенгайиши ва молекулалар тортишини күчининг камайиши билан изоҳлаш мумкин.

в) оддий валент бөгләниш ҳосил қила олмайдиган инерт газлар тортишиш кучи ҳисобига энергия ажратиб чиқариши, суюқ ва қаттық фаза ҳосил қилиб конденсалацияни мумкин.

Ван-дер-Ваальс күчләри қуйидаги хусусиятларга эга:

а) Ван-дер-Ваальс күчләри оддий валент бөгләнишдан күчсиз. Масалан: хлор молекуласининг атомларга ажралиш энергияси (яни ковалент бөгләниш энергияси)-  $2,34 \cdot 10^5$  Ж/моль га, кристалл ҳолдаги хлорнинг сублимацияниш (түргидан-түрги суюқланмасдан бүг ҳолатта ўтиши) энергияси -  $2,52 \cdot 10^4$  Ж/моль га тәнд.

б) Ван-дер-Ваальс күчләри оддий валент бөгләнишга ўхшаб түйиниувчалик намесін қила олмайды.

Демек, иккита А ва В атомлари орасидаги тортишиш кучи бошқа атомларнинг бўлишига bogлиқ эмас. Масалан, А, В, С атомларининг таъсир этиш энергиясини, А ва В атомлари таъсир этиш энергиясига АС ва ВС атомларининг таъсир этиш назариясини қўшиб ҳисоблаш мумкин.

Ван-дер-Ваальс кучларининг ҳосил бўлиш сабабларини куйидагича тушунтириш мумкин.

Бунинг сабаби, биринчидан, молекулада диполь моментининг бўлишидир. Бу ҳолатда иккита диполнинг оддий электростатик тортишиши натижасида учинчи кучсизроқ бўлган таъсир кучи ҳосил бўлади.

Бу ҳодисани 1912 йили В. Кеезом куйидагича изоҳлаб берди: иккита бир хил зарядли қутблар молекулалари диполлар билан итаришади, ҳар хил зарядли қутблари билан ориентацияланишга ҳаракат қиласди. Бундай ҳолатда ўзаро итарилиши кучи маълум миқдорда компенсацияланади. Шунинг ҳисобига молекулалар орасида доимий диполлар таъсирида қўшимча тортишиш кучи — ориентацион куч ҳосил бўлади, молекулалар яқинлашади, натижада бир-бирига тортила бошлайди.

Зарядларнинг бир-бирига таъсирини қўпгина ҳолларда энергия (яъни зарядларни бир-биридан батамом ажратиш учун сарф бўлган энергия) миқдори билан ифодалаш қабул қилинган. Бундай таъсир натижасида ҳосил бўлган ўртача

$$\text{энергия миқдори } U_{\text{оп}} = \frac{-2\mu^4}{3r^6 \cdot kT} \text{ ёки } U_{\text{оп}} = \frac{-2\mu^4 \cdot N}{3RT \cdot rT} \text{ га тенг.}$$

Бу ерда;  $\mu$  — диполь моменти,  $r$  — диполлар маркази орасидаги масофа,  $K$ -Больцман доимийси ( $1,380 \cdot 10^{-16}$  эрг/г),  $T$  — мутлақ температура.

Бу тенгламадан кўриниб турибдики, ориентацион эффект иссиқлик энергияси ўзгаришининг тескари қиймати бўлгани учун мутлақ температурага тескари пропорционалдир.

Иккинчидан, Ван-дер-Ваальс кучларининг ҳосил бўлишига сабаб, молекулаларни ўраб турган индукцион диполлар билан молекулаларнинг қутбланиши орасида таъсир кучининг вужудга келишидир. Агар молекула диполь моментига ёки зарядга эга бўлса, у ҳолда қўшни молекулани силжитишга ҳаракат қиласди, шу таъсир ҳисобига доимий ҳосил қилинган диполлар ўртасида тортишиш вужудга келади.

Бир вақтнинг ўзидаги құшни молекулаларнинг қутблари таъсирида ҳар бир молекуланиң деформациясы ҳам вужуда келади. Бұл деформация натижасыда вужуда келған диполларнинг ұзарап қысебиге ҳосил бўлған күч **индукцион күч** дейилади ва у молекулаларнинг ұзарап тортишувига олиб келади. Бу күчларнинг ориентацияланиши молекулалараро таъсир күчининг ортишига боғлиқ бўлади. Демак, молекулаларнинг қутбланиши икки эффект натижасидир, яъни қутбланиш—ориентацияланиш-деформацияланиш. Зарядланган молекула құшни молекуланиң диполь моментини  $1/r^2$  га пропорционал индукциялайди. Бу ерда,  $r$ -молекулалар орасидаги масофа. У ҳолда зарядланган молекула билан индукцион диполь орасидаги таъсири энергияси  $1/r^4$  га пропорционал бўлади.

Диполланган молекуланиң құшни молекула диполь моментини индукциялаши  $1/r^3$  га пропорционалдир. Шунинг учун диполь энергиясининг индукцион диполга таъсири  $1/r^6$  га ўзгаради.

Кутбланган молекула билан диполь таъсири натижасыда құшни молекулалар индукцияланганда ҳосил бўлған құшимча энергия **Дебай энергияси ёки индукцион таъсир энергияси** деб аталади. Агар молекуланиң диполь моменти -  $\mu$  бўлса, молекулалар орасидаги масофа  $r$ -бўлса, қутбланиш -  $\alpha$  бўлади. У ҳолда Дебай энергияси (ёки индукцион энергия) қуйидаги тенглами билан ифодаланади:

$$U_{\text{инд}} = \frac{2\alpha \cdot \mu^2}{6}$$

Кутбланган ва кутбланмаган молекулалар таъсирида ҳосил бўлған энергиянинг Дебай энергиясидан фарқи шуки, биринчи навбатда, қутбланмаган молекулада индукцион диполь ҳосил бўлади, бу диполь кутбланган молекула диполларига таъсир кўрсатади.

Бу икки фактор Ван-дер-Ваальс күчларини тавсифлашда катта роль ўйнашига қарамай  $H_2$ ,  $Cl_2$ ,  $N_2$ ,  $CH_4$  ва бошқа молдайлар қаттиқ ёки суюқ ҳолатда бўлиши сабабини изоҳлаб берга олмайди.

Шунинг учун атомлар билан қутбланмаган молекулалар тортишиш кучи ва қутбланган молекулалар таъсири натижасыда ҳосил бўлған құшимча эффектдан ташқари учинчи эффект бўлиши керак. Бу эффектни 1930 йили Пондон қўйидагича тушунтириб беради.

Атом-молекуляр тузилиш назариясига биноан ҳамма заррачалар мутлақ ноль температурада маълум миқдорда энергияга эга бўлади. Бу энергия миқдорини Гейзенбергнинг ноаниқлик принципи орқали тушунтириш мумкин. Акс ҳолда, энг қуий нуктада потенциал энергия миқдори, атом ва молекулаларнинг жойлашган ўрни аниқ маълум бўлиши керак. Бу эса Гей-зенбергнинг ноаниқлик принципига зид келади. Шунингдек, электронлар орбитал бўйлаб ядрога нисбатан доимий ҳаракатда бўлиши ва ҳар қандай атомда мусбат ва манфий зарядларнинг маркази бир-бирига тўғри келмаслиги ҳисобига диполь ҳосил бўлади. Бу диполнинг йўналиши тез ўзгаради. Бу ўзгариш миқдори оғир атомларда зарядларнинг йўналиши билан тенглашади, шунинг учун уларда диполь нолга teng бўлади. Агар бу ўзгаришни айни фурсатда суратга олинса (масалан, гелий атомида), ядро атрофидағи электронларнинг носимметрик жойлашганини кўрамиз. Бундай нотекис жойлашиш қисқа вақт ичида ҳосил бўлган диполни рўёбга чиқаради. Бундай диполь иккинчи атомда ҳам содир бўлади ва диподлар ўз навбатида бир-бирига худди Дебай эфекти ёки индукцион эфект каби таъсир кўрсатади. Бу эса система энергиясининг камайишига олиб келади. Бу таъсир жуда кучсиз бўлиб уни **дисперсион энергия** ёки **Лондон энергияси** деб аталади ва миқдори қўйидаги формуладан аниқланади:

$$U_{\text{дис}} = \frac{-3h \cdot v_o \cdot \alpha^2}{4r^6} .$$

Бу ерда,  $hv_o$ -ҳар қайси молекула ёки атомнинг мутлақ температурадаги энергияси.

Мутлақ ноль температурадаги энергия  $hv_o$  тахминан атомнинг ионланиш энергияси  $I$  га teng. У ҳолда юқоридаги тенглама қўйидаги кўринишга эга бўлади:

$$U_{\text{дис}} = - \frac{3I \cdot \alpha^2}{4r^6}$$

Юқорида келтирилган тенгламалардан кўринадики, зарядланган атомларни молекулалардан ажратиш учун маълум миқдорда энергия сарф қилиш керак. Бу энергия таъсирланиш энергиясини ифодалайди. Таъсир кучини ҳисоблаб топиш учун тенгламани “ $r$ ”га нисбатан дифференциаллаш керак.

Шундай қилиб, юқорида келтирилган учта фактор ёрдамида Ван-дер-Ваальс кучини ҳисоблаб топиш мумкин. IV-жад-

валдан күриниб турибиди, симметрик жойлашган атомлар ёки молекулаларда дисперсион күч мавжуд. Бу күч кам қутбланган молекулалардаги атомларда юқори, күп қутбланган молекула ёки атомларда паст бўлади. Кўп қутбланган молекула ёки атомларда ориентацион эффект юқори бўлади.

Агар юқоридаги тенгламалардаги ўзгармас қийматларни бирлаштирасак, молекулалараро тортишиш энергиясини ифодалайдиган қуйидаги тенгламани ҳосил қиласиз:

$$U_{\text{тот}} = -\frac{n}{r^6}$$

бу ерда;

$$h = \frac{2\mu^4 N_0}{3RT} + 2\alpha \cdot \mu^2 + \frac{3\alpha^2 \cdot h\nu_0}{4}$$

Агар молекулалар орасида масофа жуда кичик бўлса, итарилиш кучи ҳосил бўлади:

$$U_{\text{ит}} = m/r^2$$

Бу ерда,  $m$ -ўзгармас итарилиш константаси. Итарилиш кучи молекулалараро масофа кичиклашган сари жуда тез ортиб боради. У ҳолда молекулалар орасидаги умумий таъсир кучи қуидагига тенг бўлади:

$$U = U_{\text{тот}} + U_{\text{ит}}$$

ёки

$$U = -\frac{h}{r^6} + \frac{m}{r^2}$$

#### IV. I-жадвал

##### Турли молекула ва атомлардаги Ван-дер-Ваальс кучлари

Атом ёки молекула	Диполь моменти $M \cdot 10^{18}$ эл $\cdot$ ст.см	Қутбланувчаник, $\alpha \cdot 10^{24}$ см $^3$	Ионланиш энергияси, $/$	Ориентацияланиш энергияси	Индукцион энергияси	Дисперсион таъсир энергияси
He	0	0,20	39,25	0	0	1,2
Ar	0	1,63	24,67	0	0	52
Xe	0	4,00	18,42	0	0	217
CO	0,12	1,99	22,91	0,0034	0,057	67,5
HCl	1,03	2,63	21,95	18,6	5,4	105
NH <sub>3</sub>	1,50	2,21	25,63	84	10,0	93
H <sub>2</sub> O	1,84	1,48	28,84	190	10,0	47

#### IV.14. ИОНЛАРНИНГ ҚУТБЛАНИШИ

Бир-бирига қарама-қарши зарядланган ионлар таъсирини күриб чиқамиз. Бу таъсир натижасида ионлар ўзаро деформацияланади ёки қутбланиди. Турли зарядланган ионларнинг бир-бирига яқинлашиши натижасида электронлар ядрога нисбатан силжиши ҳисобига индукцион диполь  $\mu_{\text{инд}}$  ҳосил бўлади. Бундай ҳолатда катион анионга кучли таъсир кўрсатади. Анион майдони билан электрон орбиталларнинг ва мусбат, зарядланган катион майдоннинг бир вақтнинг ўзида ядродан итарилиши деформацияланишга олиб келади. Бир вақтнинг ўзида худди шундай анион катионга таъсир қиласади. Катионнинг радиуси кичик бўлгани учун деформацион эфект миқдори озроқ бўлади.

Қутбланиши икки жараён билан: биринчидан – ионларнинг қутбланиши; иккинчидан – қутблаш ҳусусиятлари билан тавсифланади. У ҳолда индукцион диполь моменти ион зарядини диполь узунлигига кўпайтириб топилади:

$$\mu = I \cdot r \quad \text{ёки} \quad \mu = \alpha \cdot E$$

бу ерда,  $E$  – кучланиш майдони,  $\alpha$  – қутбланиш.

Кулон қонунига мувофиқ кучланиш майдони қўйидаги тенглама билан аниқланади:

$$E = \frac{e}{r^2}$$

у ҳолда,

$$I = \frac{\alpha e}{r^2}$$

Бу тенгламадан кўриниб турибдики, ионларнинг қутбланиш бирлиги  $I \text{ см}^3$  заррачалар эгаллаган майдонни ифодалайди. Демак, қутбланишни тахминан  $\alpha = r^3$  орқали ифодалаш мумкин. У ҳолда  $r = 10^{-8} \text{ см}$  бўлса,  $\alpha \approx 10^{-24} \text{ см}^3$  га тенг бўлади.

Бизга ионларнинг қутбланиши, уларнинг электрон тузилишига, зарядига ва радиусига боғлиқлиги, яъни ядро билан ташқи қаватда жойлашган электронлар энг кам куч билан боғланганлиги маълум. Шунинг учун ионларнинг қутбланиши ташқи қаватда жойлашган электронларнинг деформацияси,

шында ҳар қайси бир-бирига таъсирланаётган ионларнинг таниқи қаватидаги электронларининг ядрога нисбатан сиплжини натижасида содир бўлади.

Агар ионлар бир хил зарядли ва радиуслари бир-бирига яқин бўлса, у ҳолда:

а) энг кам қутбланиш инерт газлар ионларида бўлиши мумкин;

б) қутбланиш ташки қаватда 18 та электрони бўлган ионларда энг катта қийматга эга бўлади;

в) қутбланиш d-орбиталлари электрондар билан тўлмаган ионларда ўртача қийматга эга бўлади. Кўшимча группача элементлари ионларининг қутбланиши ортиб боради, чунки электрон қаватларининг ортиши ташки қаватдаги электронларнинг атомдан ортишига чиқиб кетишига олиб келади, бу оса ядронинг ички қаватдаги электронларга нисбатан таъсирини кучайтириши натижасида орбиталларнинг деформацияланишига сабаб бўлади.

Агар элемент турли зарядли ионлар ҳосил қилса, заряд ортиб бориши билан қутбланиш камайиб боради, чунки ион радиуси камайиб боради. Баъзи ионларда, масалан,  $Mg^{+2}$ ,  $Na^+$ ,  $F^-$ ,  $O^2-$  да қутбланиш ядро заряди камайиши билан ортиб бора-ли, чунки бу элементларнинг электрон қаватлари бир хил, шунинг учун ядро заряди камайиши билан қутбланувчанлик ортади.

Демак, мусбат ионнинг заряди қанча катта, радиуси қанча кичик ва электронлар орбиталларда мустаҳкам жойлашган бўлса, қутбловчилиги шунча юқори бўлади. Анионларнинг ўлчами катта, заряди кичик бўлғанлиги, уларни катионга нисбатан қутблаш хоссаси хос бўлмагани учун қутбланиш бир томонлама бўлади, деб қарашиб мумкин. Шундай қилиб, ионларнинг қутбланишини Й. Фаянснинг тўрт қоидаси асосида тушиунтириш мумкин:

а) катионнинг қутблаш хоссаси юқори бўлиши учун унинг радиуси у қадар катта бўлмаслиги; б) анион радиуси катта бўлиши; в) катион ва анион заряди катта қийматга эга бўлиши; г) катионнинг электрон конфигурацияси инерт газлар конфигурациясига ўхшаш бўлмаслиги керак, чунки бундай конфигурацияли катион минимал қутбланувчанлик хоссасига яна бўлади. Икки томонлама ионларининг қутбланиши крис-

таллар мустаҳкачалыгыннан бузилишига олиб келади, яъни суюқданинн температурасын асасаиди. Температуранинн ортиини билан күтбланини хосаси ҳам ортади, чунки температуранинн ортиши ионларнинг төбәранинни күчайтиради. Ионларнинг бир-бирига яқинланшини эса мөдделе структурасини ўзгартиришига, яъни полиморфизм ҳодисасига олиб келади.

#### IV. 15. ВОДОРОД БОГЛАНИШ

Водород кучли электроманғий элемент билан бирикса, қўшимча кимёвий боягланиш ҳосил бўлади. Шунинг учун водороднинг координатини сони иккита тенг бўлади. Бундай ҳолатда водород атами иккита заррача орасида “кўприк” вазифасини бажаради.

Ҳосил бўлган қўшимча боягланиш асосий ковалент боягланишдан бирмунча кучсиз бўлади. Чунки қўшимча боягланиш кимёвий ва молекулаларро боягланишлар ўртасида содир бўлади. Бундай боягланиш **водород боягланиш** лейлаиди. Водород боягланиш 1880 йилда М. А. Ильинский ва Н. И. Бекетовлар томонидан аниқлаётган. Водород атомининг  $1s$ -орбиталида битта электрони бор. Биричини ковалент боягланиш ҳосил бўлинни билан  $1s$ -орбитал тўйинади ва водород ўзгармае битта ковалент боягланиш ҳосил қиласди, чунки  $2s$  ва  $2p$  орбиталлар жуда кагза энергияга оғзи бўлгани учун иштирок эта олмайди. Шунга асосан иккичи водород боягланиш алоҳида ўрин тутали. Водород боягланишнинг ҳосил бўлишида водород атомидан электронларни маълум даражада силжинни натижасида заррачаларигинн хоссалари кескин ўзгариади.

Бирикмаларда водород билан кимёвий боягланишда иштирок етаетган элемент атомларининг ўлчамлари қанчалик кичик жишу сабабли электроманғийлиги қанча юқори бўлса, водород боягланишни қадар мустаҳкам бўлади. Шунинг учун водород фтор ва кислород билан анча кучли, хлор ва олтингу урт билан кучсизроқ бор ҳосил қиласди. Масалан, водород боягланиш энергияси фақат атомларнинг электроманғийлиги ҳисобига юзага келгандан қўйидаги қийматларга тенг бўлади (водород боягланиш нуқталар орқали ифодаланган):

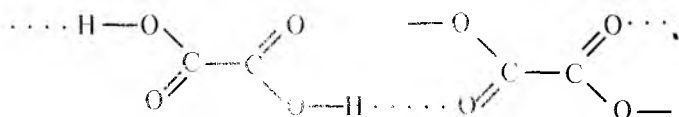
Н.....F - 41840 Ж/моль  
Н.....O - 20920 Ж/моль

N.....N - 8368 Ж/моль  
H.....S - 7531 Ж/моль

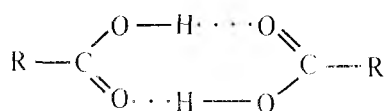
Водород бөгланиши энергияси назарий жиҳатдан ҳисобланған құйматидан бирмунча фарқ қынады. Бунда сабаб шуки, водород бөгланишининг ҳосил бўлинила электростатик таъсирлардан ташқари, водород бөгланишининг донор-акцептор механизмни (электронларини делокализацияланини) содир бўлади. Шунинг учун водород бөгланишининг ҳосил бўлишини ва йўқолинини электростатик таъсир орқали тушунтириб бўлмайди. Водород бөгланиши энергияси миқдори ва узулиги оддий молекулаларро бөгланиш билан ковалент бөгланиши оралигидаги миқдорга teng. Бундай бөгланиши молекулаларни ҳосил қилиш учун етарли бўлади. Водород бөгланиши осон узилини ва тезда қайта ҳосил бўла олиши билан оддий ковалент бөгланишдан фарқ қиласади. Куйида водород бөгланишига мисоллар келтирилади:

1.  $\text{KHF}_2$  кристаллдаги ( $\text{F} - \text{H} - \text{F}$ ) - аниони чизиқли тузилишига эга бўлиб, водород атоми фтор атомлари ўргасига жойлашган.

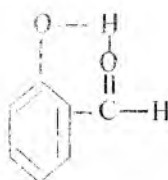
2. Оксалат кислоти кристаллдаги водород бөгланиши куйидаги механизм билан тушунтириш мумкин:



Бундай ҳолатда  $\text{O} - \text{H} - \text{O}$  орасидаги масофа кичик (0,25 нм) бўлса, водород эса кислород атомлари ўргасига симметрик жойлашмаган бўлади. Карбон кислоталарининг димерларида водород бөгланиши бирмунча барқарорлар, шунинг учун у суюқ ҳолатда ҳам сақланади:



3. Альдегидларда ички водород бөгланишининг ҳосил бўлини кузатилиади. Буни ароматик альдегидларда кўриш мумкин:



Ички водород бөгланинч күнгина органик бирикмаларда күзатилади. Күнгина ҳолмаларда бундай бөгланишты төбәраниш хоссалари, яъни потенциал энергия ўзгариши келтириб чиқаради.

### *Такрорлаш учун материал*

*Бобнинг қисқача мазмуну. Ушбу бобда атомларнинг бирикшидан ҳосил бўлувчи бөглар масаласи таҳлил қилинади. Ион бөгланиш, ковалент бөгланиш, металл бөгланиш, водород бөгланиш ва уларнинг моҳияти кўрилади. Окмет назариясига аҳамият берилади, валент (Льюис) структураси, иккиласмачи ва учламчи бөгларнинг ҳосил бўлиши мисолларда кўрилади. Электроманфийлик, оксидланиш даражаси, қайтарилиш каби жараёнларнинг моҳияти очилади.*

*Бобни ўрганишдан мақсад.*

Боб ўқиб чиқилгач, таъкидланган қуйидагиларни билиб олиш талаб қилинади:

1. Ихтиёрий элемент атомидаги валент электронни аниқлаб, унинг валент структурасини ёзиш, валентликни тушуниб олиш, бөглар энергияси моҳиятини тушуниб стиш.

2. Электроманфийлик моҳиятини тўла тушуниб стиш, уни мисолларда кўрсата олиш.

3. Ионли ва молекуляр тенгламалар тузса олиш, ярим реакциялар тенгламаларини қўша олиш ва электронлар сонини ҳисоблай олиш.

4. Молекула ва молекуляр ионлардаги атомлар учун оксидланиш даражатарини белгилай олиш.

### *Машиқла*

1. Валент электронларни нуқталар орқали белгилаб Ca, Se, Br ва Si атомлари символларини ёзинг.

2. Қуйидаги ҳар бир ион учун ташқи электрон конфигурацияни белгиланг: а) Mn<sup>14</sup>, Os<sup>+2</sup>; б) Cu<sup>+</sup>, в) Na<sup>+</sup>, г) Cr<sup>+3</sup>, д) Pb<sup>+2</sup>.

3. Анионлар радиусларининг катионлар радиусларидан катталигини тушунтириб беришга ҳаракат қилинг.

4. Галогенлар қаторида уларнинг атом ядро заряди рақами белгилари орта бориши билан электроманфийлиги камайишни тушунтиринг.

5. Қуйидаги моддаларнинг ҳар бири учун икки вариандаги номларни беринг: а)  $\text{NF}_3$ ,  $\text{Cr}_2\text{O}_6$ ,  $\text{NbO}_5$ ,  $\text{SeO}_2$ ,  $\text{P}_2\text{Cl}_6$ ,  $\text{TiF}_3$ .

### ***Тест саволлари***

1. Қуйидаги келтирилган молекулаларнинг қайси бирида “ $\pi$ ” боғланиш мавжуд бўлмайди?

- а)  $\text{CO}$ ; б)  $\text{N}_2$ ; в)  $\text{CH}_4$ ; г)  $\text{C}_2\text{H}_4$ ; д)  $\text{C}_2\text{H}_2$ .

2. Қуйидаги молекулаларнинг қайси бирида диполь моменти нолга тенг бўлади?

- а)  $\text{H}_2\text{O}$ ; б)  $\text{NO}_2$ ; в)  $\text{CO}_2$ ; г)  $\text{CCl}_4$ ; д)  $\text{HCl}$ .

3. Қуйидаги ионлардан қайси бирининг марказий атомида гибридланишга мойиллик кам?

- а)  $\text{SiO}_4^{4-}$ ; б)  $\text{PO}_4^{3-}$ ; в)  $\text{SO}_4^{2-}$ ; г)  $\text{ClO}_4^-$  д)  $\text{CrO}_4^{2-}$ .

4. Қуйидаги молекулаларнинг қайси бирида  $sp^3 \cdot d^2$ -гибридланиш кузатилади?

- а)  $\text{SF}_6$ ; б)  $\text{XeF}_4$ ; в)  $\text{ClF}_3$ ; г)  $\text{JF}_3$ ; д)  $\text{HF}$ .

5. Қуйида келтирилган водородли бирикмаларнинг қайсинасида марказий атомнинг гибридланишга интилиши кучли намоён бўлади?

- а)  $\text{CH}_4$ ; б)  $\text{SiH}_4$ ; в)  $\text{SnH}_4$ ; г)  $\text{PbH}_4$ ; д)  $\text{AlH}_3$ .

6. Қуйидаги бирикмаларнинг қайси бирида кремнийнинг валентлиги тўйинмаган ҳисобланади?

- а)  $\text{SiF}_4$ ; б)  $\text{SiH}_4$ ; в)  $(\text{SiO}_2)_n$ ; г)  $[\text{SiF}_6]^{2-}$ ; д)  $\text{SiO}_4^{2-}$ .

7. Қуйидаги элементларнинг қайси бири электроманфийлик хосасини кучли намоён қилади?

а) O; б) N; в) Cl; г) S; д) J.

8. Қуидаги атомларнинг қайси бири донор-акцептор механизм бүйічін кимёвий болганиш ҳосил қилиши мүмкін?

а) Cs; б) N; в) Na; г) Ca; д) Mg.

9. Қуидаги моддаларнинг қайси бири юқори қайнаш температурасыға әга?

а) HF; б) HCl; в) Ar; г) H<sub>2</sub>O; д) HI.

10. Углерод моноксидида нечта “σ” болганиш мавжуд?

а) 0; б) 1; в) 2; г) 3; д) 4.

11. Қуидаги бирикмаларнинг қайси бирида ковалент болганиш максимал қийматта әга?

а) H<sub>2</sub>S; б) AlH<sub>3</sub>; в) NaH; г) PH<sub>3</sub>; д) KH.

## В Б О Б

### КИМЁВИЙ ТЕРМОДИНАМИКА

Термодинамика иссиқлик энергияси билан бошқа хил инергиялар орасида бұладиган муносабатлар ҳақидаги наулимот дір. Термодинамика сүзи грекча *therme* – иссиқлик ва *dinamis* – күч сүзларидан олинган бўлиб, унинг маъноси иссиқлик билан боғлиқ бўлган кучлар тўғрисидаги фанни англатади. Унинг вазифаси турли системаларнинг хоссалари ва уларда бўлаётган жараёнларни ўрганишдан иборат. Кимёвий термодинамика умумий термодинамиканинг бир қисми бўлиб, термодинамика қонун ва қоидаларини кимёвий жараёнларда қўлланишини текширади. Шунга кўра, умумий термодинамиканинг баъзи қоида, тушунча ва номланишларини қисқача эслатиб ўтамиз.

Термодинамика уч бўлимдан иборат бўлиб, биринчи бўлим қонунини бошқа бўлимнинг қонунидан көлтириб чиқариб бўлмайди. Шунга кўра, ҳар қайси бўлим алоҳида қонун деб аталади. Шундай қилиб, термодинамика учта: биринчи, иккинчи ва учинчи қонунлардан иборат. Ҳар қайси қонуннинг ўзига хос постулати бўлганлигидан баъзан бу бўлимлар тўғридан-тўғри 1, 2, 3-постулатлар деб ҳам аталади.

Биринчи қонун 1842 йилда Р. Мейер томонидан, иккинчи қонун биринчидан олдин – 1824 йилда С. Карно ва учинчи қонун эса 1912 йилда Нернст томонидан кашф этилган ва таърифланган. Табиатда кўп учрайдиган эриш, совиш, исиш, оксидтаниш-қайтарилиш, кристалланиш, конденсатланиш, гальваник жараёнларнинг термодинамика қонунлари асосида талқин қилиниши мақсадга мувофиқ бўлади. Умумий термодинамикани ўрганишдан аввал шу бўлимда кенг қўлланадиган **система** деб аталувчи тушунча билан танишамиз. Ташқи муҳитдан амалда ёки фикран ажратиб олинган ва бир-бирига таъсир этиб турадиган моддалар ёки жисмлар группаси **система** деб аталади. Бирор асбобда, чунончи колбада, пробиркада, совитгич машиналарда, ректификацион колонкаларда, атом реакторларида бўлаётган турли кимёвий ҳамда физикавий, жараёнлар ўзига хос мустақил турли системаларда руй бераяпти деб ҳисобланади. Системанинг физик ва кимёвий хусусиятлари мажмуаси шу системанинг ҳолати деб аталади. Бу хоссалардан бирортасининг ўзгариши бошқаларининг ҳам ўзгаришига сабаб бўлади, чунки улар ўзаро турли қонунлар асосида бояланган бўлади. Термодинамика моддаларнинг хоссаларини энергетик

жиҳатдан тавсифлайди. Ўнинг биринчи қонуни энергиянинг сақланиш ва бир турдан иккинчи турга айланиш қонунининг хусусий қўриниши бўлиб, энергия хиллари орасида сифат ва миқдорий муносабатларнинг борлигини кўрсатади. Термодинамиканинг биринчи қонунига мувофиқ, алоҳида олинган системада энергиянинг умумий миқдори ўзгармайди, энергия йўқолиб кетмайди ва йўқдан бор бўлмайди. Бу қонунни Р. Мейердан олдин биринчи марта 1748 йилда М. В. Ломоносов баён этган эди. XIX асрнинг ўрталарида механик иссиқлик ва иссиқликнинг механик ишга айланиши устида олиб борилган жуда аниқ тажрибалар ва уларнинг натижалари ҳамда ундан кейинги текширишлар механик энергияни иссиқликка айланиши мумкинлигини кўрсатди. 1847 йилда Гельмгольц “энергиянинг сақланиш принципи”ни умумий тарзда қўйидагича таърифлади: **алоҳида олинган (ажратилган) системанинг умумий энергияси ўзгармас қўйматга эга бўлади.** **У йўқдан бор бўлмайди ва йўқолиб ҳам кетмайди.** Термодинамиканинг бу қонунига биноан, йўқдан энергия олиб абадий ишлайдиган машина қуриб бўлмайди. Шу вақтгача термодинамиканинг биринчи қонунига зид келадиган бирорта ҳам мисол учрамаган.

Энергия йўқолмайди ва йўқдан бор бўлмайди. Агар бирор жараён давомида энергияниг бир тури йўқолса, унинг ўрнига эквивалент миқдорда бир тури пайдо бўлади. Бу қонуннинг математик ифодаси қўйидаги кўринишда ифодаланади:

$$\Delta U = Q - P\Delta V$$

Бунда:  $\Delta U$  – системанинг ички энергияси,  $Q$  – системага берилган иссиқлик миқдори,  $P$  – системанинг босими.

$V$  – система ҳажмининг ўзгариши,  $P \cdot \Delta V = A$  бўлганлиги учун,  $\Delta U = Q - A$  кўринишда ҳам ёзиш мумкин.

Ҳар қандай жисм маълум энергия миқдорига эгадир. Жисмда бўлган барча энергия **жисмнинг умумий энергияси** дейилади. Жисмнинг умумий энергияси кимёвий термодинамикада системанинг **ички энергияси** деб аталади. Системанинг ички энергияси ундаги молекулаларнинг ўзаро тортилиши ва итарилиши, илгариланма ва айланма ҳаракат, молекула ичидаги атом ва атомлар групласи тебраниш, атомларда электронларнинг айланиш, атом ядроисида бўлган ва ҳоказо энергиялар

айниңдиси а тенг. Ички энергияның төмөнкүлөттүү системаның ойлдиради Системанинг ички энергиясы моддаларнинг хилига, уларнинг миқдорига, босим, температура ва ҳажмга боғлик.

Жисмдаги ички энергиянинг мутлақ миқдорини ўлчаб бўлмайди; масалан, биз кислород ёки водород молекуласи ички энергиясининг умумий миқдорини била олмаймиз, чунки модда ҳар қанча ўзгармасин, у энергиясиз бўла олмайди. Шунинг учун амалда жисмнинг ҳолати ўзгарган вақтда ички энергиянинг камайиш ва кўпайишинигина аниқлаймиз. Масалан, 2 ҳажм водород билан 1 ҳажм кислород аралашмасининг ички энергиясини  $U_1$  билан ифодалайлик. Аралашмани электр учкунни ёрдамида портлатиб, сув буғи ҳосил қиласайлик. Унинг ички энергиясини  $U_2$  билан ифодалаймиз. Аралашма портлагач, системада ички энергия  $U_1$ дан  $U_2$  га ўзгаради:

$$\Delta U = U_2 - U_1$$

Бунда:  $\Delta U$  - ички энергиянинг ўзгариши; унинг қиймати фақат  $U_1$  ва  $U_2$  ларга, яъни системанинг дастлабки ва охирги ҳолатига боғлик, аммо система бир ҳолатдан иккинчи ҳолатга қай усулда ўтганлигига боғлиқ эмас.

Маълумки, кимёвий системалардаги ҳар қандай энергетик ўзгаришлар энергиянинг сақланиш қонунига мувофиқ бўлади. Энергиянинг сақланиш қонунига асосан:

$$Q = \Delta U + A$$

Агар босим доимий ( $P=const$ ) бўлса, ҳажм ўзгариши ҳисобига иш бажарилади ва шунга кўра:

$$A = P(V_2 - V_1) = P \cdot \Delta V$$

бўлади, бунда  $\Delta V$  - система ҳажмининг ўзгариши  $A = P \cdot \Delta V$  бўлгани учун (VI) тенгламани қўйидаги кўринишда ёзиш мумкин:

$$Q_p = \Delta U + P \Delta V$$

бунда:  $Q_p$  - реакциянинг ўзгармас босимдаги иссиқлик эффицити. Бундан:

$$\Delta U = U_2 - U_1 \text{ ва } \Delta V = V_2 - V_1$$

Шунга асосан:

$$Q_p = (U_2 - U_1) + P(V_2 - V_1) = U_2 - U_1 + PV_2 - PV_1 = \\ (U_1 + PV_2) - (U_1 + PV_1)$$

$$Q_p = (U_2 + PV_2) - (U_1 + PV_1)$$

Тенгламадаги  $U + PV$  – катталик системанинг энталпияси (иссиқлик тутуми) дейилади ва “Н” ҳарфи билан белгиланади.  $U + PV = H$  бўлгани учун:  $U_2 + PV_2 = H_2$  ва  $U_1 + PV_1 = H_1$ . Бу холда (2) тенглама қўйидаги кўринишга келади:

$$Q = H_2 - H_1 = \Delta H$$

Иссиқлик ютии билан содир бўладиган эндотермик реакциялар учун  $\Delta H > 0$  мусбаг ишорага эга бўлиб,  $\Delta H < 0$  бўлади. Иссиқлик чиқариш билан содир бўладиган экзотермик реакцияларда эса  $\Delta H$  манфий ишора билан ёзилади  $\Delta H < 0$  бўлади. Масалан:  $\text{CH}_4 + 2\text{O}_2 = \text{CO}_2 + 2\text{H}_2\text{O}$   
 $\Delta H = -875,4 \text{ кЖ}$  – экзотермик реакция



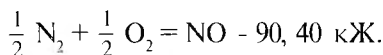
$$\Delta H = +158,3 \text{ кЖ} – \text{эндотермик реакция.}$$

Демак, энталпиянинг ўзгариши босим доимий бўлганда системага бериладиган ёки ажralиб чиқадиган иссиқлик миқдорини билдирадиган термодинамик функцияидир. Кимёвий реакцияларда иштирок этувчи моддаларният хоссалари ўзгарибгина қолмай, балки системанинг энергияси ўзгариши натижасида иссиқлик ажralиб чиқади ёки ютилади.

Кимёвий реакциялар натижасида ажralиб чиқадиган ёки ютиладиган иссиқлик миқдори кўрсатиб ёзиладиган кимёвий тенгламаларга **термокимёвий тенгламалар** дейилади. Термокимёвий тенгламалар масса ва энергиянинг сақланиш қонунларига риоя қилиб тузилади. Реакция натижасида ажralиб чиқадиган ёки ютиладиган иссиқлик миқдори Жоул ёки кЖ/ларда ифодаланади, ( $1 \text{ ккал} = 4,18 \text{ кЖ}$ ). Кимёвий реакция вақтида ажralиб чиқсан ёки ютилган иссиқлик миқдори реакциянинг **иссиқлик эффекти** дейилади ва  $\Delta H_r$  билан белгиланади.

Оддий моддалар (элементлардан 1 моль мураккаб модда ҳосил бўлишида ажralиб чиқадиган ёки ютиладиган иссиқлик миқдори моддаларният ҳосил бўлиши иссиқлиги дейилади. Ҳосил бўлиш

иссиқлиги  $\Delta H_{298}^0$  билан белгиланади. Ҳосил бўлиш иссиқлиги ҳар доим нормал шароитда ( $273\text{ }^\circ\text{K}$  да ва  $101,325\text{ kPa}$  босимда) 1 моль модда учун ҳисобланади, шунинг учун термокимёвий генгламаларда каср коэффициентлар ҳам қўйилади, масалан:



Моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқликлари қиймати, уларнинг агрегат ҳолатига ҳам боғлиқ бўлади. Шунга кўра, термокимёвий тенгламаларда моддаларнинг агрегат ҳолатлари ҳам кўрсатиб ёзилади. Ҳозирги кунда стандарт шароитда 8000 дан ортиқ мураккаб моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқликлари тажриба йўли билан аниқланган. Масалан, сувнинг буф ( $\Delta H_{298}^0$   $\text{H}_2\text{O}$  буг =  $241,84\text{ kJ}$ ) ҳосил бўлиш иссиқлиги суюқ ҳолатдаги сувнинг ҳосил бўлиш иссиқлиги эса  $\Delta H_{298, \text{суюқ}}^0$   $\text{H}_2\text{O}$  =  $285,4\text{ kJ}$  га тенг. Шунга кўра, ҳосил бўлиш иссиқликлари қиймати кўрсатилганда  $\Delta H_{298, \text{х.б.}}^0$  билан бирга моддаларнинг агрегат ҳолатларини кўрсатувчи қўйидаги белгилар ҳам ёзилади. Газ ҳолидаги модда -  $\sigma$  билан, суюқ ҳолдаги модда -  $\epsilon$  билан, қаттиқ ҳолдаги модда -  $\kappa$  билан ифодаланади.

Термодинамика қонунига мувофиқ реакция вақтида иссиқлик ажралиб чиқса, системанинг иссиқлик тутими камайганлиги сабабли, реакциянинг иссиқлик эфекти манфий (-) ишора билан, иссиқлик ютилса мусбат (+) ишора билан кўрсатилади. Демак, реакциянинг термодинамик иссиқлик эфекти  $\Delta H$  термокимёвий иссиқлик эфекти  $Q_p$  нинг тескари ишора билан олинган қийматига тенгdir:

$$-\Delta H = Q_p \text{ ёки } \Delta U = -Q_p$$

Кимёning термокимё бўлими реакциянинг иссиқлик эфектлари ва уларнинг турли факторлар билан қандай боғланганлигини ўрганади. Термокимё иккита асосий қонун ва улардан келиб чиқадиган натижалардан иборат. Бу бўлимнинг асосий қонунларидан бири Гесс қонуни ҳисобланади. Энергиянинг сақланиш қонуни, яъни термодинамиканинг биринчи қонуни рус олими Г. И. Гесс тажрибалари асосида 1840 йилда таърифланган: “Кимёвий реакцияларнинг ўзгармас ҳажми ва ўзгармас босимдаги иссиқлик эфекти системанинг бошлангич ва охирги ҳолатига боғлиқ бўлиб, жараённинг бориши йўлига, қандай оралиқ босқичлар орқали ўтганилигига

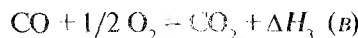
боғлиқ эмас. Термохимиянинг амалда кўп татбиқ қилинадиган бу муҳим қонуни яна кўйидагича талқин қилиниши ҳам мумкин: "Реакциянинг иссиқлик эффиқти жараённинг қандай усулда олиб борилишига боғлиқ эмас, балки фақат реакцияда иштирок этажтган моддаларнинг дастлабки ва охирги ҳолатига боғлиқ". Келтирилган таърифларнинг исботи мисолида  $\text{CO}_2$  гази С ва  $\text{O}_2$  дан икки хил йўл билан бевосита, углерод ва кислороднинг бирикиши ҳамда  $\text{CO}$  ҳосил бўлиши орқали олиниши мумкин. Бу ерда Гесс қонунига мувофиқ  $\text{CO}_2$  ҳосил бўлиш иссиқлик эффиқти  $\Delta H_1$  барча босқичларда кузатиладиган иссиқлик эффиқларининг ийғиндисига тенг бўлаш ётми:

$$\Delta H_1 = \Delta H_2 + \Delta H_3$$

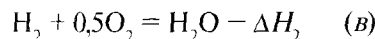
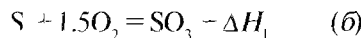
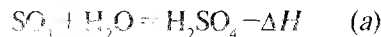
Дарҳақиқат,  $\text{CO}_2$

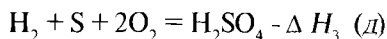


реакцияси ёрдамида бир босқичда ёки



реакциялари орқали икки босқичда ҳосил қилинини мумкин. (b) ва (b) тенгламалар қўшилса, (a) тенглама келиб чиқади. Демак,  $\Delta H_1 = \Delta H_2 + \Delta H_3$  бўлади. Тажрибада  $\Delta H^0_1 = -393,3$  кЖ/моль,  $\Delta H^0_2 = -111,3$  кЖ/моль ва  $\Delta H^0_3 = -282,8$  кЖ/моль эканлиги аниқланган. Шулар асосида  $\text{CO}_2$  нинг ҳосил бўлиш иссиқлиги  $\Delta H_1 = \Delta H_2 + \Delta H_3 = 111,3 + (-282,8) = -394,1$  кЖ/мольга тенглигини топамиз. Яна бир мисол: Гесс қонунин татбиқ этиб  $\text{SO}_3$  ва  $\text{H}_2\text{O}$  дан  $\text{H}_2\text{SO}_4$  ҳосил бўнини реакциясининг иссиқлик эффиқтини кандай бўзгиламиз





Бунда:  $\Delta H_1$ ,  $\Delta H_2$ ,  $\Delta H_3$  -  $SO_3$ ,  $H_2O$ ,  $H_2SO_4$  ларнинг ҳосил бўлиш иссиқлеклари. Агар (д) тенгламадан (б-в) ни олиб тацласак, (а) тенглама чиқади, демак:  $\Delta H = \Delta H_3 - \Delta H_1 + \Delta H_2$ , яъни  $\Delta H = +\Sigma \Delta H_{x,6}$ . Юқорида келтирилганлардан кимёвий реакцияларнинг иссиқлик эфекти маҳсулотлар ҳосил бўлиш иссиқлеклари йифиндисидан дастлабки моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқлеклари йифиндисини айриб ташланганига тенг леган хулоса келиб чиқади, яъни:

$$\Delta H = \sum n H_{\max} - \sum p \cdot H_{\text{даст. модда}}$$

бунда:  $n$ ,  $p$  - маҳсулот ва дастлабки моддаларнинг стехиометрик коэффициентлари.

Шундай қилиб, Гесс қонуни ва ундан келиб чиқадиган натижадан фойдаланиб, иссиқлик эфекти номаълум ёки ўлчаш қийин бўлган жараёнларнинг иссиқлик эфектини топиш мумкин. Гесс қонунининг натижаларидан бирни маълум бир мураккаб модданинг оддий моддаларга ажралиш иссиқлиги қиймат жиҳатдан ўша модданинг элементлардан ҳосил бўлиш иссиқлигига тенг бўлиб, ишора жиҳатдан қарамакарши эканлигини тасдиқловчи қонундир. Бу натижани Лавуазье-Лаплас қонуни ҳам деб юритилади. Шунга кўра:

$$\Delta H_{x,6} = -\Delta H_{\text{ажр.}}$$

Гесс қонунидан келиб чиқадиган яна бир термодинамик ҳисоблаш учун муҳим бўлган натижа қўйидагича изоҳланади: реакциянинг иссиқлик эфектини топиш учун реакция натижасида ҳосил бўлган моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқлеклари йифиндисидан, реакцияга киришуви моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқлеклари йифиндисини айриш керак. Масалан, ушбу умумий реакция учун:



реакциянинг иссиқлик эфекти қўйидагича ёзилади:

$$\Delta H_p = (c \Delta H_c + d \Delta H_d) - (a \Delta H_A + b \Delta H_B)$$

бунда:

$(c\Delta H_c + d\Delta H_d)$  – реакция маҳсулотларининг ҳосил бўлиш иссиқликлари йигиндиси;

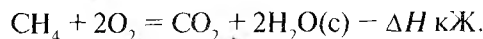
$(a\Delta H_a + b\Delta H_b)$  – реакция учун олинган моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқликлари йигиндиси;

$a, b, c$ , ва  $d$  – моддаларнинг олдиаги стехиометрик коэффициентлар.

Шуни ҳам айтиш керакки, Гесс қонуни “реакция иссиқликлари йигиндисининг доимий қонуни” деб ҳам юритилиади:

$$\Delta H_p = \Sigma \Delta H_{\text{мак.}} - \Sigma \Delta H_{\text{даст. модда}}$$

Шунга кўра, Гесс қонунига яна қўйидагича таъриф ҳам берилади: *Кетма-кет борадиган бир қатор реакциялар иссиқлик эфектларининг йигиндиси дастлабки модда ва маҳсулотларга эга бўлган бошқа реакциялар қаторининг иссиқлик эфектлари йигиндисига тенг*. Буни яна бир мисолда кўрайлик. Метаннинг ёниш реакцияси қўйидаги тенглама билан ифодаланади:



**Масала.** Нормал шароитда 100 л метан ёндирилганда қанча иссиқлик ажралиб чиқади?

*Е ч и ш.* Гесс қонунига асосан реакциянинг иссиқлик эфекти  $\Delta H = (\Delta H_{\text{CO}_2} + 2\Delta H_{\text{H}_2\text{O}}) - (\Delta H_{\text{CH}_4} + 2\Delta H_{\text{O}_2})$  га тенг бўлади. Жадвалдан  $\text{CH}_4$ ,  $\text{CO}_2$  ва  $\text{H}_2\text{O}(\text{с})$ ларнинг ҳосил бўлиши иссиқликларининг қийматларини топамиз:

$$\Delta H_{\text{CH}_4} = -74,85 \text{ кЖ/моль}, \Delta H_{\text{CO}_2} = -393,51 \text{ кЖ/моль}$$

$$\Delta H_{\text{H}_2\text{O}(\text{с})} = -285,84 \text{ кЖ/моль.}$$

Стандарт шароитда оддий моддаларнинг (элементларнинг) ҳосил бўлиш иссиқликларининг қиймати нолга тенг деб қабул қилинган. Шунга кўра,  $\Delta H_{\text{O}_2} = 0$  бўлади. Жадвалда топилган қийматларни тенгламага қўйиб, реакциянинг иссиқлик эфектини ҳисблаймиз:

$$\Delta H_p = [-393,6 + 2 \cdot (-285,91)] - (-74,87) = -890,57 \text{ кЖ.}$$

Реакция тенгламасига асосан пропорция тузиб, 100 л метан ёнганда ажралиб чиқадиган иссиқлик миқдорини ҳисоблаб топамиз:

22, 4 л  $\text{CH}_4$  ёнганда 890, 57 кЖ иссиқлик чиқса, 100 л  $\text{CH}_4$  ёнганда  $x$  кЖ иссиқлик чиқады, бундан:

$$x = \frac{890,57 \cdot 100}{22,4} = 3976,2 \text{ кЖ:}$$

Реакция вақтида иссиқлик чиқишидан (ёки ютилишидан) ташқари система кенгайиши учун иш бажарилиши ҳам мүмкін; масалан, сульфат кислотага рух таъсир эттириш реакциясида буни яққол күриш мүмкін:



Бағызын реакцияда иссиқликтен ташқары электр энергиясы ҳам ҳосил бўлади. Агар биз фақат реакция иссиқлигини билмоқчи бўлсак, реакция вақтида энергиянинг умумий ўзгаришидан бажарилган иш миқдорини (ёки ҳосил бўлган электр энергияни) чиқариб ташлашимиз керак. Реакция вақтида ажралиб чиқадиган ёки ютиладиган умумий энергия миқдоридан кенгайиш учун бажарилган иш миқдорини айриб ташлагандан кейин қоладиган максимал иссиқлик **реакциянинг иссиқлик эффекти** деб аталади. Система ички энергиясининг ўзгариши системага берилган иссиқлик ва система бажарган иш А қийматларига боғлиқ бўлади:

$$\Delta U = Q - A$$

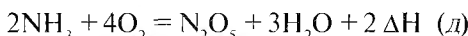
Энди термодинамиканинг биринчи қонунини турли кимёвий жараёнларга татбиқ қиласиз.

Гесс қонуни ва ундан келиб чиқадиган натижалардан фойдаланиб турли термокимёвий ҳисоблар юритиш мүмкін; термокимёвий тенгламалар реакцияларнинг иссиқлик эффектларини топишга имкон беригина қолмай, балки улар асосида турли жараёнлар, жумладан: эриш, кристалланиш, нейтралланиш, гидратланиш, ёниш, парчаланиш ва ҳоказо каби амалда кўп учрайдиган кимёвий ва физик ҳодисаларнинг иссиқлик эффектларини келтириб чиқариш мүмкін. Куйида шу жараёнлар ва уларнинг иссиқлик эффектларини топиш усувлари билан танишиб чиқамиз.

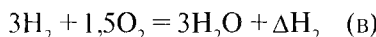
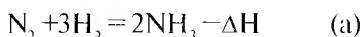
## V. 1. ЁНИШ РЕАКЦИЯСИННИГ ИССИҚЛИК ЭФФЕКТИ

Ёниш иссиқлиги деб бир моль модда тұла ёниб, іюқори оксид ҳосил бўлиши учун сарфланган иссиқлик миқдорига айтилади. Бу стандарт шароитда аниқланади ва ҳисобланади.

Масалан,  $\text{NH}_3$  молекуласининг ёниш реакцияси тенгламаси қуйидагича ёзилади:



бу ерда:



реакцияларининг иссиқлик эфектлари ҳисобга олинган ҳолда, (б) ва (в) тенгламалардан (д) тенгламани айириб ташлаб (а) тенглама келиб чиқишини күзда тутган ҳолда

$$\Delta H = \frac{\Delta H_1 + 3\Delta H_2 + 2\Delta H_3}{2} \text{ ни келтириб чиқарамиз}$$

1 моль-экв. кислота билан 1 моль-экв. ишқорнинг ўзаротағысири натижасида ажралиб чиқадиган иссиқлик миқдори **нейтралланиш реакциясинаңг иссиқлик эфекті** деб аталади. Нейтраллаш иссиқлиги қуйидаги формула ёрдамида ҳисоблаб топилади:

$$\Delta H_H \text{ ёки } Q_H = \frac{t(m_1 \cdot c_1 + m_2 \cdot c_2 \cdot \Theta_{\text{кислота}})}{m_{\text{кислота}}}$$

Бунда:  $C_1$ - шишанинг солишлирма иссиқлик сиғими, 0,753 кЖ/г-град;

$C_2$ - эритувчининг солишлирма иссиқлик сиғими, 4,184 кЖ/г-град  $\Theta_{\text{кислота}}$  - кислота эквивалент;

$m_1$  - ички стаканнинг массаси, г;

$m_2$  - эритманинг массаси, г.

1 моль модда эриши жараёнида ажралиб чиқадиган ёки ютиладиган иссиқлик миқдори **эриш иссиқлик эфекті**

дайилади ва у реакциянинг иссиқлик эффекти каби  $O_2$  ёки  $\Delta H_r$  билан белгиланади. Эриш иссиқлиги қуйидаги формула бўйича ҳисобланади:

$$\Delta H_{\text{Э}} = \frac{C \cdot m \cdot \Delta t \cdot M_{\text{модда}}}{m_1 \cdot 1000}$$

бунда: С - эритувчининг солиштирма иссиқлик сифими (сув учун  $C = 4,18 \text{ кЖ}/\text{г}\cdot\text{град}$  га тенг)  $m$  - эритма,  $\Delta t$  - температуralар айрмаси,  $M_{\text{модда}}$  - эриган модданинг нисбий молекуляр массаси,  $m_1$  - эриган модданинг массаси. Сувсиз туз билан сувдан 1 моль туз гидрати ҳосил бўлишида ажралиб чиқадиган иссиқлик миқдори **гидратланиш иссиқлиги** дайилади. Гидратланиш иссиқлиги  $Q_r \Delta H_r$  ни топиш учун сувсиз тузнинг эриш иссиқлиги  $Q_r^1$  дан ҳосил бўлган гидратнинг орини иссиқлиги  $Q_r^1$  айриб ташланади:

$$Q_r = Q_r^1 - Q_r^1 \text{ ёки } \Delta H_r = \Delta H_r^1 - \Delta H_r^1$$

**Масалан.** 2 г сувсиз  $\text{CuSO}_4$  50 г сувда эритилганда температура 4 градусга кўтарилади.  $\text{CuSO}_4$  нинг гидратланиш иссиқлигини ҳисобланг.

Е ч и ш: а) сувсиз  $\text{CuSO}_4$  нинг эриш иссиқлигини ҳисоблаймиз:

$$\Delta H_r = \frac{cmH_2O \cdot M_{\text{CuSO}_4} \cdot \Delta t}{m \cdot 1000} = \frac{4,187 \cdot 50 \cdot 4 \cdot 160}{2 \cdot 1000} = 66,992 \text{ кЖ}$$

$$\begin{aligned} \text{б)} \Delta H_r = \Delta H_{\text{Э}} - \Delta H_{\text{Э}}^1 &= -66,992 - (-11,52) = \\ &= 73,512 \text{ кЖ/моль} \end{aligned}$$

(гидрат-молланиш-экзотермик жараён). Моддаларнинг ҳосил бўлиш иссиқликларини бир-бирига таққослаш натижасида қуйидагилар аниқланади:

І. Д. И. Менделеев жадвалининг маълум қаторида турган элементлардан бирималар ҳосил бўлишида кузатиладиган иссиқлик ўзаро бирикувчи элементларнинг тартиб рақамлари орасидаги фарқнинг ортиши билан ортиб боради. Масалан:

$$\Delta H_{\text{Ни},1} = -413,0 \text{ кЖ/моль}; \quad \frac{1}{2} \Delta H_{\text{MgCl}} = -321,0 \text{ кЖ/моль}$$

$$\frac{1}{3} \Delta H_{\text{AlCl}_3} = 231,1 \text{ кЖ/моль.}$$

Бу ерда биттә кимёвий бөг учун түғри келадыган иссиқлиқ миқдори берилған. Бу сонларни бир-бираға таққослағанда аниқланған: ўхшащ бирикмалар ҳосил бүлганды оралиқ элемент бирикмасыннан ҳосил бүлиш иссиқликларининг ўртача арифметик қыйматына тенг бўлади. Масалан:  $MgCl_2$  ҳосил бўлиш иссиқлиғи:

$$\frac{1}{2} \Delta H_{MgCl_2} = \frac{-413,0 - 232,1}{2} = \frac{-645,1}{2} = -322 \text{ кЖ/моль.}$$

Бу қоида 1928 йил А. М. Беркенгейм томонидан таърифланған.

2. Бирор металл даврий жадвалнинг маълум группасидаги металлмас элемент билан бирикма ҳосил қилиш иссиқлиғи унинг атом массаси ортиши билан камайди. Масалан:

$$\Delta H^0_{AgF} = -202,9 \text{ кЖ/моль}; \Delta H^0_{AgCl} = -126,8 \text{ кЖ/моль.}$$

$$\Delta H^0_{AgBr} = -99,16 \text{ кЖ/моль}; \Delta H^0_{AgI} = -64,2 \text{ кЖ/моль.}$$

3. Бир металл металлмас элемент билан бир неча хил бирикма ҳосил қила оладиган бўлса, уларнинг биринчичи атомлари бирикканда энг кўп иссиқлиқ чиқади, кейинги атомлари бирикканда эса камроқ иссиқлиқ чиқади. Масалан:  $\Delta H_{FeCl} = -341,0 \text{ кЖ/моль}$ ,  $\Delta H_{FeI} = -405,0 \text{ кЖ/моль}$ . Бу қоидага асосланиб, бирикмалаги энг кейинги металя бўлмаган атомни чиқариб юбориш осон, деган хулоса чиқара оламиз.

4. Кимёвий хоссалари жиҳатдан яқин бўлган элементларнинг ўхшащ бирикмаларининг ҳосил бўлиш иссиқликлари бир-бириникига яқин бўлади:

$$\Delta H_{NaOH} = -426,6 \text{ кЖ/моль}; \Delta H_{LiOH} = -487,8 \text{ кЖ/моль};$$

$$\Delta H_{CsOH} = -406,5 \text{ кЖ/моль}; \Delta H_{KOH} = -425,93 \text{ кЖ/моль.}$$

5. Кристалл модданинг ҳосил бўлиш иссиқлиғи аморф модданинг ҳосил бўлиш иссиқлиғидан ортиқидир.

6. Бирикмаларнинг атомлардан ҳосил бўлиш иссиқлиғи уларнинг молекулалардан ҳосил бўлиш иссиқлиғидан юқори бўлади.

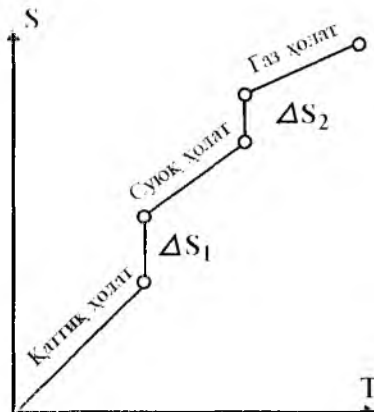
Кимёвий бирикмалариниң ҳосил бўлиш иссиқликлари билан элементларнинг даврий системада жойлашган ўрни орасида ҳам маълум боғланиш бор. Бу боғланишини абсциссалар ўқига элементларнинг Д. И. Менделеев даврий системасидаги тартиб рақамлари, ординаталар ўқига уларнинг маълум синифга оид бирикмаларининг ҳосил бўлиш иссиқликларини қўйиб, ҳар бир синифнинг ўзига хос лаграммасини хосли қизини мумкин.

**Энтропия.** Иссиклик машиналарила иссиқликнинг анча қисми бекорга сарфланади. Бонка турдаги энергиялардан фойдаланишганда ҳам энергиянинг маълум қисми иссиқликка айланаб, бир қисми бекорга ироф бўлади. Масалан, электр лампочкасида электр энергиясининг фақат озигина қисми ёргулликка, қолган қисми эса иссиқликка айланади. Иссиқликка айланган энергия атрофидаги муҳитга тарқалиб кетади ва ундан фойдаланиб бўлмайди; демак, энергия миқдори ўзгармаса ҳам, унинг сифати ўзгаради, яъни энергия ўз қийматини йўқотади. Қийматини йўқотган бундай энергия миқдорини ифодалаш учун термодинамикага **энтропия** тушунчаси киритилган.

Изотермик (ўзгармас температурада) жараёнда ютилган иссиқликлар йиғиндисининг мутлақ температурага нисбати системанинг энтропиясининг ўзгариши деб аталади ва қуйидаги қийматга эга бўлади:

$$\Delta S = Q/T$$

Мувозанат ҳолатидаги ҳар қандай система “энтропия” номли унга хос ҳолат функциясига эга бўлиб энтропиянинг қайтар жарасинарда ўзгариши  $\Delta S = S_2 - S_1 = Q/T$  тенглама асосида чисобланади (бу ерда,  $Q$  — мазкур температура  $T$  да ютиладиган ски акрилиб чиқадиган иссиқлик миқдори).



Ил рис. \* Энтропиянинг температурага боғлиқлиги.

Агар жараён ўзгарувчан температурада содир бўлса, энтропия ўзгаришини ҳисоблаш учун барча температура-лардаги  $Q/T$  ларнинг йигиндисини олиш керак. Энтропия-нинг ҳақиқий маъносини қуидагича тушуниш мумкин. Энтропия моддада юз бериши мумкин бўлган ва узлуксиз ўзгариб турадиган ҳолатларини акс эттирувчи функциядир. Модданинг айни шароитдаги ҳолати жуда кўп турли-туман микроҳолатлар туфайли юзага чиқади, чунки модда зарра-чалари доимо узлуксиз тўлқинсимон ҳаракатда бўлиб, бир микроҳолатдан бошқа микроҳолатга ўтиб туради.

Больцман назариясига мувофиқ ҳолатлар сони билан энтропия орасида қуидаги боғланиш мавжуд:

$$S = R/N \cdot \ln W$$

$N$  – Авогадро сони,  $R$  - универсал газ доимиёси,  $W$  - микроҳолатлар сони.

Узлуксиз ўзгариб турадиган микроҳолатлар сони қанча кўп бўлса, модда ҳолатининг тартибсизлик даражаси ҳам шунчалик катта бўлади. Модда тартибли ҳолатдан тартибсиз ҳолатга ўтганда унинг энтропияси ортади. Энтропия ўзгариши қуидаги формула билан ифодаланади:

$$\Delta S = R \ln \frac{W_2}{W_1}$$

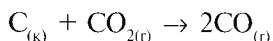
иккинчи ҳолатдаги тартибсизлик  
биринчи ҳолатдаги тартибсизлик

**V. 1. Турли жараёнларда энтропиянинг ўзгариши.** Модда юқори температурали ҳолатда бўлса, унинг энтропияси юқори бўлади. Масалан, бир моль сувнинг энтропияси бир моль музнинг энтропиясидан 21,0 кДж ортиқ бўлади.

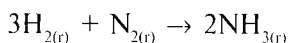
Қиздирилганда моддаярнинг энтропияси ортади, ҳажм ўзгарганда газларда ҳам шундай бўлади. Босим ҳам газларнинг энтропиясига кескин таъсир этади. Босимнинг ортиши газнинг энтропиясини оширади. Модда ҳолатининг ўзгариши энтропиянинг ўзгаришига катта таъсир этади. VI - расмда келтирилган графикада температура ошиганда энтропиянинг модда ҳолати ўзгарганлагига нисбатан деярли ўзгармаслиги кўрсатилган. Графикда модда ҳолатининг ўзгариши энтропиянинг кескин ўзгаришига сабаб бўлишини кўрамиз.

Демак, энтропиянинг ўзгариши модданинг тартибсизлик даражасига тўғри пропорционалдир.

Энтропия қиймати Ж/моль-град билан ўлчанади. Суюқлик бу ҳолатига ўтганида, кристалл модда сувда эриганда, яны молда бир агрегат ҳолатдан иккинчи агрегат ҳолатга ўтганида система энтропияси ортади. Агар буғ конденсацияланиб, суюқ ёки кристалл ҳолатта ўтса, модда энтропияси камаяди. Шунингдек, кимёвий жараён вақтида ҳам энтропия ортиши ёки камайиши мумкин. Масалан:



реакциясида система энтропияси ортади.



**Мисол:** 1 моль сув 100°C да буғлатилди. Сувнинг солинитрма қайнани иссиқлиги 225,8 кЖ бўлса, 1 моль сув 100 °C да бугланганда унинг энтропияси қанчага ортади?

Ечни. Сувнинг қайнани температурасида буғланиш изотермик жараён бўлгани учун сув энтропиясининг ортиши  $S = Q/T$  формула билан ҳисоблаб тонилади.

$$Q = 539,8 \cdot 18 = 9716,4 \text{ кал};$$

$$T = 273,2 + 100 = 373,2;$$

$$\Delta S = \frac{9716,4}{373,2} = 26,04 \frac{\text{кал}}{\text{град} \cdot \text{моль}} \text{ ёки } 108,85 \frac{\text{Ж}}{\text{град} \cdot \text{моль}}$$

Демак, энтропия 108,85 Ж/град, моль га ортар экан.

**V2. Эркин ва боғланган энергия.** Термодинамика қонунига мувофиқ жисмдаги энергиянинг бир қисми ишга айланмайди, жараён мобайнида жисм ички энергиясининг фақат маълум қисмигина ишга айланиши мумкин. Жисм энергиясининг ишга айланиши мумкин бўлган қисми унинг эркин энергияси, ишга айлана олмайдиган қисми эса боғланган энергия деб аталади. Шундай қилиб:

$$U = F + Q$$

бу ерда:  $U$  – жисмнинг ички энергияси,  $F$  – эркин энергия,  $Q$  – боғланган энергия.

Жисмдаги бу энергияларнинг мутлақ қийматини ҳисоблаб бўлмайди, лекин жараён вақтида бажарилган иш ва

чиқарилған иссиқлик асосида жисмдаги энергиянинг ўзгаришини аниқлаш мүмкін. Эркин энергия жисмде потенциал энергия ҳолида бўлади. Жисм иш бажарганда унинг эркин энергияси камаяди. Масалан, дастлаб жисмнинг эркин энергияси  $F_1$ , маълум ишни бажаргандан кейин унинг эркин энергияси  $F_2$  бўлсин; у ҳолда ўзгармас жисмда бўладиган қайтар изотермик жараён натижасида ҳосил бўлган максимал иш  $F_1$  ва  $F_2$  орасидаги айирмага тенг бўлади:

$$A = F_2 - F_1 = -\Delta F.$$

Ўзгармас босимда содир бўладиган қайтар изотермик жараён вақтида бажариладиган максимал ишнинг қиймати дастлабки ва охирги изобарик потенциаллар  $G_1$  ва  $G_2$  орасидаги айирмага тенг бўлади:

$$A = G_2 - G_1 = -\Delta G$$

Амалда эркин энергиянинг ҳаммаси фойдали иш бажариш учун сарфланавермайди, балки унинг бир қисми нур, иссиқлик ва бошқа кўринишда бекорга сарф бўлади. Қайтар жараёнда эса энергия фақат иш учун сарфланади.

Демак, системадаги эркин энергиянинг камайиши изотермик қайтар жараёнда ҳосил бўлиши мүмкін бўлган максимал ишнинг ўлчовидир. Бу иш эса ўз навбатида моддаларнинг кимёвий реакцияга киришини хусусияти ўлчовидир.

Боғланган энергия  $Q = T\Delta S$  формула билан ифодаланади;  $\Delta S$  – жараён вақтида энтропиянинг ўзгариши.

**V. 3. Термодинамиканинг биринчи ва иккинчи қонунлари бирлашган тенгламаси.** Эркин ва боғланган энергия деган тушунчалар аниқлаб олинди; энди термодинамиканинг биринчи ҳамда иккинчи қонунларининг бирлашган тенгламасини ёзиш мүмкін. Агар қайтар жараёнда иссиқликнинг ишга айланана олмайдиган энг кичик миқдорини  $\Delta Q$  билан ифодаласак, бу иссиқлик боғланган энергияга тенг бўлади:

$$\Delta Q = T \Delta S$$

Демак, қайтар жараёнлар учун :

$$\Delta S = \Delta Q/T$$

формула ҳосил бўлади.

Агар бөглөнгөн энергия ифодасини термодинамиканынг биринчи қонуни формуласига, яъни:

$$\Delta Q = \Delta U + \Delta A$$

Күйсак,

$$T\Delta S = \Delta U + \Delta A$$

ёки  $T\Delta S = \Delta U - \Delta F$  ёки  $\Delta F = \Delta U - T\Delta S$  ўзгармас босимдаги жараён учун эса

$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S$$

тengлама келиб чиқади. Бу tengлама термодинамиканынг биринчи ва иккинчи қонулари қайтар жараёнлар учун хос бўлган умумий tengламасидир.

**Энтропия ва энталпия факторлари**  $\Delta G = \Delta H - T\Delta S$  tengламада;  $\Delta H$  – энталпия фактори,  $T\Delta S$  эса – унинг энтропия фактори деб юритилади. Улар бир-бирига қарама-қарши интилишларни ифодалайди.  $\Delta H$  системада тартибсизлик даражасини камайтиради ёки тартибсизлик даражасини камайтиришга интилади.  $T\Delta S$  эса тартибсизлик даражасини кўпайтиришга интилади.  $\Delta G = 0$  бўлганида энталпия фактори унинг энтропия факторига тенг бўлади:

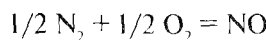
$$\Delta H^0 = T\Delta S$$

Бу шароитда система мувозанатда бўлади. Ўз-ўзича содир бўладиган реакциялар учун  $\Delta G < 0$  дир. Бу шароитда система мувозанат ҳолатга келади. Бу ерда учта муҳим ҳолат бўлиши мумкин.

1.  $\Delta H^0$  ҳам,  $\Delta S$  ҳам реакциянинг боришига ёрдам беради; бунинг учун  $\Delta H < 0$  ва  $\Delta S > 0$  бўлиши керак. Бунда асосий вазифани энталпия фактори бажаради.

2. Реакциянинг боришига фақат  $\Delta H^0$  ёрдам беради. Бу ҳолда  $\Delta H^0$  манфий қийматга эга бўлади:  $\Delta H < 0$ .  $T\Delta S < 0$  энтропия қаршилик қиласади.

3.  $\Delta H^0 > 0$  бўлиб, энтропия фактори  $T\Delta S \Delta H^0$  дан катта бўлганида ҳам реакция ўз-ўзича бориши мумкин. Демак, экзотермик реакцияда энталпия  $\Delta H^0$  нинг ортиши энтропия фактори  $T\Delta S^0$  нинг ортишини “босиб кетади”. Эндотермик реакцияларда (юқори температураларда) энталпия фактори “боса олмайди”. Масалан:



реакция учун  $\Delta H^0 = 91,37 \text{ кДж}$ .  $T\Delta S = 298 [210,6 - (1/2 \cdot 199,9 - 1/2 \cdot 205,4)] = 3 \text{ кДж}$ .

### **Такрорлаш учун материаллар**

**Бобнинг қисқача мазмуни.** Боб кимёвий реакциялар энергияси ва термодинамика қонунларини ўрганади. Жисм потенциал энергияга эга бўлади, уни бошқа элементлар ҳолатлари ёки ички тузилишига қараб аниқланади. Экзотермик ва эндотермик жараёнлар, энталпия ва энтропия ўзгаришлари, ҳолат функциялари, Гесс қонуни, стандарт ҳосил бўлиш иссиқлиги, иссиқлик сигими (калориялилик) ва бошқа катталиклар ўрганилади.

**Бобни ўрганишдан мақсад.**

Боб билан танишган талаба қуидагиларни билиб олиши зарур бўлади:

1. Кинетик энергияни потенциал энергиядан ажратади олиш.
2. Экзотермик жараёнларни эндотермик жараёнлардан фарқлай олиш.
3. Энталпия ва энтропия катталикларини ҳисоблаш.
4. Кимёвий материал ва хом ашёлар калорияларининг миқдорини билиш ва аниқлаш усулларини ўрганиш.
5. Бир иссиқлик бирлилигини болқасига ўтказади олиш ҳамда моляр иссиқлик катталикларидан солинтирма катталикларга ўтишни уддалай олиши керак.

### **Машқлар**

1. Кинетик энергия билан потенциал энергия фарқларини тушунтириб беринг. Мисоллар келтиринг.
2. Ойнинг массаси  $7,3 \cdot 10^{22} \text{ кг}$  га тенг. Ой Ер атрофида  $1,0 \cdot 10^5 \text{ см}/\text{с}$  чизиқли тезлик билан ҳаракатланади. Ойнинг Ерга нисбатан кинетик энергиясини топинг.
3. Музнинг эриши, эфирнинг бугланиши, натрийнинг сув билан бирикиши, яшин разряди, бугдан иссиқликнинг ажралиши каби жараёнларининг қайси бири эндотермик, қайси бири экзотермик жараёнларга киради.
4. Чўмилиш ҳавзаси  $240 \text{ м}^3$  сувни сифдиради. Атрофга тарқалувчи иссиқлик миқдорини ҳисобга олмаганда ҳовузлаги сув температурасини  $16^\circ$  дан  $24^\circ$  га кўтариши учун қандай миқдордаги иссиқлик керак бўлишини ҳисоблаб топинг.

5. Ўзи ўзича рўй берадиган реакцияларда эркин энергия қанлай ўзгаради. Ўзи бормайдиган реакцияларни мажбуран ўтказиб бўладими? Мумкин бўлса, қай тарздалигини тушунтиринг.

6. Айтайлик, бир катта идишга 500 та оқ рангли ва 500 та кўк рангли шарчалар бараварига жойлаштирилди. Шарчалар “аралашмаси” энтропияси билан оқ ҳамда кўк шарчалар аралаштирилгунча бўлган энтропиялар йигиндиси қай ҳолда ортиқ бўлишини тушунтиринг.

### **T e s t c a v o l l a r i**

1. Станларт ҳолатда аммоний нитратининг парчаланиши  $\text{NH}_4\text{NO}_3 \rightarrow \text{N}_2\text{O} + 2\text{H}_2\text{O}$  мумкинми? Жавобингизни  $\Delta G_{298}$  (кЖ) ёрдамида исботланг:

- а) йўқ, - 169,9. б) ҳа, - 169,9. в) йўқ, - 169,9. г) ҳа, + 169,9.  
д) йўқ, + 339,8.

2. Оддий модулалардан  $2,69 \cdot 10^{-3}$  кг мис (П) - хлориднинг ҳосил бўлишида 41,17 кЖ иссиқлик ажралиб чиқди. Мис (Н) - хлориднинг ҳосил бўлиши иссиқлигини аниқланг.

- а) - 857,2. б) - 205,9. в) - 205,9. г) - 857,2. д) - 411,8.

3.  $5,6 \cdot 10^{-3}$  м<sup>3</sup> водородни (н.ш) фтор билан таъсирланиши натижасида қанча миқдорда иссиқлик ажралиб чиқади ёки ютилади?

- а) - 6778. б) - 135,56. в) + 135,56. г) + 6778. д) - 0.

4. Алюминий оксидини ҳосил бўлиши иссиқлиги - 1675 кЖ/моль бўлса, 10г. Алюминий оксидини ҳосил бўлишида қанча иссиқлик ажралиб чиқади?

- а) - 39,2. б) - 164,2. в) - 400,3. г) - 1675. д) - 600,6.

5. Агар 140 г кальций оксилини карбонат ангидрид билан таъсирланиши натижасида 106 ккал иссиқлик ажралиб чиқади. Реакциянинг иссиқлик эффицитини (кЖ) аниқланг.

- а) - 393. б) - 177. в) - 376. г) - 376. д) - 177

6. Улерод моноксиди билан  $5,6 \cdot 10^{-3}$  м<sup>3</sup> кислород (н.ш) таъсирланиши натижасида қанча иссиқлик (кЖ) ажралиб чиқади?

- а) - 494. б) - 98,8. в) - 197,6. г) - 692. д) - 395,2.

7. Агар  $3,04 \cdot 10^{-3}$  кг магнийни ёндириш натижасида 76,16 кЖ иссиқлик ажралиб чиқса, магний оксидининг ҳосил бўлиш иссиқлиги қанча бўлишини аниқланг.

- а) - 301. б) - 601. в) 0 - 601. г) - 301. д) - 1202.

# V I БОБ

## КИМЁВИЙ РЕАКЦИЯЛАР КИНЕТИКАСИ ВА КИМЁВИЙ МУВОЗАНАТ

### V I. 1. ФОРМАЛ КИНЕТИКА

Кимёвий кинетика реакциялар тезлиги ҳақидағи таълимот. Масалан, портлаш жараёнлари секунднинг ўн мингдан бир улушида борса, баязы реакциялар соатлар ва күнлар давомида содир бўлади. Кимёвий реакциялар кинетикасини ўрганиш илмий ва амалий аҳамият қасб этади. Саноатда маҳсулот олиш учун ўтказиладиган реакциянинг қандай тезликда бориши унинг иқтисодий самарасига таъсири қиласиди. Мазкур реакциянинг тезлигини ошириш ва халал берувчи реакциялар тезлигини камайтириш ишлаб чиқариш унумини оширишга, хомашёдан тўлароқ фойдаланиш ва кам вақт ичидаги кўп маҳсулот ишлаб чиқаришга имкон беради. Шунинг учун реакцияларнинг қайси шароитда тез ёки секин боришини аниқлаш ва шунга қараб, уларнинг тезликларини бошқара билиш ҳозирги илмий техника тараққиёти асрида ғоят мухимдир.

Илмий жиҳатдан олганда эса, кимёвий реакциялар кинетикасини ўрганиш турли реакцияларнинг қандай йўллар билан боришини, яъни уларнинг механизмини ўрганишга ёрдам беради. Бу эса кимёвий реакциянинг йўналишини ва уларнинг тезлигини бошқариш имконини яратади. XIX аср охирларигача реакцияларнинг классификацияси, шу билан бир қаторда факат оддий реакцияларнинг бошқарадиган тенгламалар билан шугулланишган, физик-кимёвинг бу қисми **формал кинетика** деб юритилади. XX асрнинг бошларида кинетикани ўрганишда асосий эътибор кимёвий реакцияларнинг моҳияти ва механизмини ўрганишга қаратилди, реакциялар кинетикасини мумкин қадар чуқур ва тўла ўрганишга киришилди. Умуман, кимёвий реакцияларнинг тезлиги ҳақидағи тушунча кимёдаги энг муҳим тушунчалардан бўлиб, моддаларнинг ўзгариши ва уларни саноат миқёсида олишнинг иқтисодий самарадорлиги ҳақидағи тасаввурлар билан боғлиқдир. Кимёвий жараёнларни бошқарувчи энг муҳим факторлар (моддалар табиатдан ва эритувчилардан ташқари) тўртгладир: 1) температура; 2) босим; 3) реакцияга киришувчи моддалар концентрацияси; 4) катализатор.

Бу учтаси (температура, босим, моддалар концентрацияси) реакциянинг кузатиладиган тезлигига ҳам, мувозанат ҳолатига ҳам таъсир этади, тўртинчиси эса факат реакция тезлигига таъсир эта олади. Кимёвий реакциялар тезлигига оид муаммоларни ҳал қилишда Ҳ. Р. Рустамов ва унинг шогирдлари бажарган ишлари фанга муҳим ҳисса бўлиб қўшилди.

## VI.2. КИМЁВИЙ РЕАКЦИЯЛАР ТЕЗЛИГИ

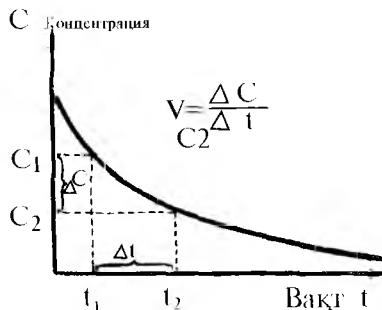
Барча реакциялар **гомоген** ва **гетероген** реакцияларга бўлинади. Юқорида реакциялар турли тезлик билан боради, деб айтгандик. Тез борувчи реакцияларга электролитлар орасида бўладиган реакциялар киради. Мисол тариқасида  $\text{BaSO}_4$  чўкмасининг ҳосил бўлиш реакциясини кўриш мумкин:



Баъзи реакциялар эса, масалан, ср қаърида борувчи реакциялар миллион йиллар лавом этади. **Реакция тезлиги маълум вақт ичida ҳажм ёки юза бирлигига ўзаро таъсир этувчи моддалар миқдорининг** (концентрациянинг) ўзгаришидир.

Реакция тезлигини топишда реакцияга киришаётган моддаларни ёки реакция маҳсулотларини олишнинг аҳамияти йўқ. Одатда, қайси модданинг миқдорини ўлчаш қулагай бўлса, реакция тезлиги шу модда концентрациясининг ўзгариши билан ўлчанади. Лекин реакцияга киришаётган моддаларнинг концентрациялари вақт ўтиши билан камаяди, маҳсулотларники эса, аксинча, ортиб боради. Натижада турли вақт ичida реакция тезлиги турлича боради. Шунинг учун реакциянинг “ҳақиқий тезлиги” ва “ўртacha тезлиги” деган тушунчалар киритилади. Одатда концентрация молларда, вақт эса секундлар ёки минутларда ифодаланади. Масалан, реакцияга киришаётган моддалардан бирининг бошлангич концентрацияси 2 моль/л бўлиб, реакция бошланганидан кейин 8 секунд ўтгач 1,2 моль/л бўлиб қолса, реакциянинг ўртacha  $2 - 1,2 / 8 = 0,1$  тезлиги моль/л сек га teng бўлади. Қуидаги умумий тенглама билан борадиган реакциянинг тезлигини кўриб чиқамиз:

$$A + B = C + D$$



VI. 1. - расм. Реакцияга киришаётган моддалар концентрациясининг вақт бирлигінде ўзгариши.

VI. I. - расм. Реакцияга киришаётган моддалар концентрациясининг вақт бирлигінде ўзгариши.

$A$  – модда сарфланган сари реакциянинг тезлиги VI.1 - расмда күрсатилғандек камай боради. Бундай реакциянинг тезлиги фақат мұайян вақт оралығы учун тегишли эканлигидан келиб чиқади. Агар  $A$  модданинг концентрацияси бирор  $t_1$  вақтда  $C_1$  катталикка,  $t_2$  вақтда эса  $C_2$  катталикка тенг бўлса,  $\Delta t = t_2 - t_1$  вақт бирлигиде модда концентрациясининг ўзгариши  $\Delta C = C_2 - C_1$  бўлади, бунда реакциянинг ўртача тезлиги қўйидагича топилади:

$$\Delta V = \frac{C_2 - C_1}{t_2 - t_1} = \frac{\Delta C}{\Delta t}$$

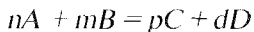
Бу ерда:  $A$  модда концентрацияси камайиши ва бинобарин  $C_2 - C_1$  айрманинг қиймати мәнфий бўлишига қарамай, реакциянинг тезлиги фақат мусбат катталикка эга бўлиши мумкин, шу сабабли минус (-) ишораси қўйилмайди. Агар реакция маҳсулотларидан бирортаси концентрациясининг ўзгаришини кузатсак, у реакция давомида ортиб боради, шу сабабли келтирилган тенгламанинг ўнг ҳисмига плюс (+) ишораси қўйиш керак. Реакциянинг тезлиги доимо ўзгариб турғанлиги учун кимёвий кинетикада фақат реакциянинг ҳақиқиёт тезлиги “ $J$ ” кўриб чиқлади; ҳақиқиёт тезлик деганда, маълум вақтда реакциянинг айни моментдаги тезлиги тушиунилади. Бунда ишорага эътибор берилмайди. Моддашлар ўзаро таъсир этишлари учун уларнинг молекулалари тўқнашиши керак. Вақт бирлигидаги тўқнашишлар сони молекулаларнинг ҳаракат тезлигига боғлиқ бўлади. Лекин ҳар қандай тўқнашиш ҳам янги модданинг ҳосил бўлишига олиб келмайди. Ўзаро эффектив таъсир фақат маълум энергия захирасига эга бўлган молекулалар ўртасида содир бўлади. Бундай молекулалар актив молекулалар дейилади. 1 моль моддадаги барча молекулаларни “актив” ҳолатга келтириш учун зарур бўлган энергияга активланиш энергияси ( $E_{актив.}$ ) дейилади. У ккал /моль ва кЖ/моль

білдін ифодаланади. Шу кабын жаррақшаларнинг тұқнашиш сони ұжым бирлігидеги молекулалар солинға, яъни реакцияға киришувчи моддалар концентрациясыға боғлиқ бўлади.

### VI.3. РЕАКЦИЯ ТЕЗЛІГІНІҢ КОНЦЕНТРАЦИЯГА БОҒЛИҚЛIGI

Кимёвий реакцияның тезлігі реакцияға киришувчи моддалар концентрациясыға боғлиқ; концентрация қанча катта бўлса, ұжам бирлігидеги шунчак кўп молекула бор бўлиб, уларнинг тұқнашуви органди ва реакция маҳсулотига айланади, натижада реакция шунчак тез боради. Вақт ўтиши билан кимёвий реакцияның тезлігі камаяди. Бунга сабаб шуки, реакцияға киришувчи моддалар концентрациясининг вақт ўтиши билан камайиши молекулаларнинг бир-бири билан тұқнашув эҳтимоллигини камайтиради. Реакция тезлігінің реакцияға киришувчи моддалар концентрациясыға боғлиқлигини ўрганиш **массалар таъсири қонунининг** кашф этилишига (1867) сабаб бўлди. Бу қонун Гулиберг ва Баагетомонидан кашф этилган бўлиб қуйидагича ифодаланади: “**Ўзгармас температурада кимёвий реакцияларининг тезлігі реакцияға киришувчи моддалар концентрацияларининг кўпайтмасыга тўғри пропорционалдир**”. Агар реакция тенгламасида стехиометрик коэффициентлар бўлса, улар ҳисобга олинади ва даражада кўрсетгичида ёзилади:

Умумий кўринишда ёзилган қуйидаги реакция тенгламаси учун



массалар таъсири қонунига асосан реакция тезлігі қуйидагича ифодаланилади:

$$V = KC^n A \cdot C^m B \quad \text{еки} \quad V = K[A]^n \cdot [B]^m$$

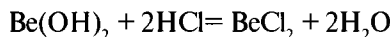
$C_A$  ва  $C_B$  лар –  $A$  ва  $B$  моддаларнинг айни вақтдаги моляр концентрациялари, моль/л;

$n$  ва  $m$  лар – реакцияға киришаётган моддаларнинг стехиометрик коэффициентлари;

$K$  – реакцияның тезлік константаси.

Реакция тезлік константасининг физик маъноси шундан

иборатки, у сон жиҳатдан реакцияга киришувчи моддаларнинг концентрациялари 1 моль/л га тенг бўлгандағи реакция тезлигига тенгдир. У ўзаро таъсир этадиган моддаларнинг табиати, температура ва катализаторга боғлиқ бўлиб, концентрацияга боғлиқ эмас. Масалан,

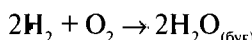


реакция тезлиги қўйидагича ифодаланади:

$$V = K C_{\text{Be(OH)}_2} \cdot C^2 \text{HCl} \text{ ёки } V = K [\text{HCl}]^2$$

Агар кимёвий реакцияга газ ҳолатдаги моддалар киришишса, у ҳолда ҳажм бирлигидаги молекулалар сони газлар босимига пропорционал бўлади, яъни босим қанча ортса, концентрация шунча марта ошади.

Масалан,



$$V = K \cdot P_{\text{H}_2}^{\frac{1}{2}} \cdot P_{\text{O}_2}$$

бу ерда;  $P_{\text{H}_2}$  ва  $P_{\text{O}_2}$  водород билан кислороднинг парциал босимлари.

**Мисол.**  $2\text{SO}_2 + \text{O}_2 = 2\text{SO}_3$  реакцияда аралашманинг ҳажми икки марта кичрайтирилганда тезликнинг қандай ўзгаришини аниқланг.

**Е ч и ш .** Ҳажмнинг ўзгаришидан олдин  $\text{SO}_2$  ва  $\text{O}_2$  ларнинг буф босимлари тегишлича  $P_{\text{SO}_2}$  ва  $P_{\text{O}_2}$  га тенг бўлсин. Бу ҳолда:  $V = K P_{\text{SO}_2}^{\frac{1}{2}} \cdot P_{\text{O}_2}^{\frac{1}{2}}$  бўлади, ҳажмнинг икки марта кичрайтирилиши тезлик тенгламасида қўйидагича ўз ифодасини топади:

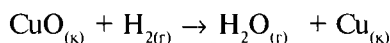
$$V = K \cdot 2^2 P_{\text{SO}_2}^{\frac{1}{2}} \cdot 2 P_{\text{O}_2}^{\frac{1}{2}} = K \cdot 2^2 \cdot 2 = 8K$$

Демак, тезлик олдингига нисбатан 8 марта ошар экан.

Бир неча оралиқ реакциялар орқали содир бўладиган мурракаб кимёвий жараённинг тезлиги улар орасида энг секин борадиган оралиқ реакциянинг стехиометрик тенгламаси билан аниқланади. Гетероген системадаги кимёвий реакция-

ларда, яъни реакцияларда газ, эриган моддалар билан бир қаторда қаттиқ моддалар ҳам иштирок этса, у қаттиқ моддалар реакцияга чегара сирти – юзаси орқали киришади. Қаттиқ модда қанча майда бўлса, реакцияга киришувчи юза шунча катта ва кимёвий реакция тезлиги шунча юқори бўлади. Шунга кўра, қаттиқ модда юзасининг катта ёки кичиклиги тезликка таъсири этувчи омиллардан бири бўлиб ҳисобланади.

Массалар таъсири қонунини қўйидаги гетероген системадаги реакция учун қўллайлик:



$$V = K \cdot P_{\text{H}_2}$$

Юқоридаги тенгламадан кўриниб турибдики, бу реакция тезлигининг ифодасига қаттиқ моддаларнинг концентрациялари кирмайди, чунки, улар ўзгармасдир, яъни бу реакциянинг тезлиги фақат водороднинг концентрациясига ёки босимига боғлиқ бўлади.

#### VI. 4. РЕАКЦИЯ ТЕЗЛИГИГА ТЕМПЕРАТУРАНИНГ ТАЪСИРИ

Атом ва молекулаларнинг қўзғалган ҳолатларида реакцияга киришиш хусусияти кучаяди. Заррачаларни қўзғатиш учун, масалан, температурани ошириш, босимни кўпайтириш, реакцияга киришаётган моддаларга рентген нурлари, ультрабинафша нурлар,  $\gamma$  - нурлар таъсири эттириш керак. Температура ўзгарганда реакция тезлигининг ўзаришига сабаб, унинг тезлик константаси “K” ни ўзаришидир. Масалан,  $0^{\circ}\text{C}$  да реакциянинг тезлик константаси 1 га тенг бўлса,  $10^{\circ}\text{C}$  да 2 га тенг бўлади,  $20^{\circ}\text{C}$  да 4 га,  $30^{\circ}\text{C}$  да 8 га,  $40^{\circ}\text{C}$  да 16 га,  $50^{\circ}\text{C}$  да 32 га,  $60^{\circ}\text{C}$  да 64 га,  $70^{\circ}\text{C}$  да 128 га,  $80^{\circ}\text{C}$  да 256 га,  $90^{\circ}\text{C}$  да 512 га,  $100^{\circ}\text{C}$  да эса 1024 га тенг бўлади. Реакция тезлигининг температурага боғлиқлигини **Вант-Гофф** аниқлади ва қўйидаги қоидани таърифлади (кашф қилди) “**Температура ҳар 10 градусга кўтарилиганда реакциялар тезлиги 2–4 марта ортади**”. Фараз қилайлик, бирор реакциянинг тезлиги ҳар  $10^{\circ}\text{C}$  да 3 марта ортсин. У ҳолда агар  $0^{\circ}\text{C}$  да реакция тезлиги 1 га тенг бўлса, температура  $100^{\circ}\text{C}$  да ортганда реакция тезлиги 1000 марта ортади.

Агар  $t_1$  С даги тезликни  $V_{t_1}$  билан,  $t_2$  С градусдаги тезликни  $V_{t_2}$  билан белгиласак, реакция тезлигининг температура билан боғлиқлиги қуйидаги математик ифода билан ифодаланади:

$$V_{t_2} = V_{t_1} \cdot \gamma^{\frac{t_2 - t_1}{10}}$$

Бу ерда:  $\gamma$  – температура 10°С күтарилганда реакция тезлигининг неча марта ортишини күрсатувчи сон, **у реакциянинг температура коэффициенти** деб аталади. Вант-Гофф қойdasига биноан, гомоген реакциялар тезликларининг температура коэффициентлари 2–4 га тенг бўлади. Кўпчилик реакцияларнинг температура коэффициентлари бир-бирадан кам фарқ қилади. Юқоридаги мисолларда температура арифметик прогрессия бўйича кўпайган ҳолатларда реакция тезлиги геометрик прогрессия бўйича ортишини кузатдик. 1889 йили Аррениус тезлик константаси билан температура ўртасида боғланиш борлигини аниқлаб, бу боғланишини қуйидаги эмпирик формула билан ифодалади:

$$\lg K = C - \frac{B}{T}$$

Бу ерда,  $K$  – реакциянинг тезлик константаси,  $C$  ва  $B$  – айни реакция учун хос константалар.  $T$  – мутлақ температура.

Бу назарияга асосан реакция тезлиги икки хил тавсифланади: 1. Актив молекулалар сонини ошириш учун температура кўтарилади. 2. Активланиш энергиясини камайтириш ўюли билан реакция тезлиги ўзгартирилади. Бунга мувофиқ кимёвий реакцияга – айни реакцияни амалга ошириш учун етарли энергияси бўлган актив молекулаларгина киришади. Ноактив молекулаларга керакли кўшимча энергия бериб, уларни актив молекулаларга айлантириш мумкин, бу жараён **активланиш** дейилади. Молекулани активланиш усууларидан бири юқорида эслатиб ўтилганидек температурани ошириш йўлидир.

Температура кўтарилганда актив молекулалар сони геометрик прогрессия бўйича кўпаяди, натижада реакция тезлиги ортади. Реакция тезлиги тажриба ўюли билан аниқланади ва  $E_a$  ҳарфи билан белгиланади ва кЖ/моль да ифодаланади.

Больцман назариясига күра кимёвий реакциянинг тезлиги актив ва актив бўлмаган молекулалар орасидаги нисбатга боғлиқ бўлади. Бу нисбат Больцман қонунига биноан қуйидаги тенглама билан ифодаланади:

$$\frac{N_1}{N_0} = \frac{E}{RT}$$

Бу ерда:  $N_1$  – актив молекулалар сони,  $N_0$  – барча молекулалар сони,  $E$  – активланиш энергияси,  $T$  – мутлақ температура,  $R$  – газ константаси.

1953 йили Эйринг ва Поляни таклиф этган назариялар бўйича реакциянинг активланиш энергияси дастлабки моддаларни “актив комплекс” ҳолатига ўтказиш учун зарур бўлган энергия миқдоридир. “Актив комплекс” назарияга мувофиқ дастлабки моддалар “актив комплекс” орқали реакция маҳсулотларига ўта олали. Бу назарияга кўра дастлабки моддалар актив комплекс орқали реакцияга кириша оладиган ҳолатга ўтганда система энергетик жиҳатдан одид ҳолатга ўтади. Масалан, реакцияга киришашётган  $A$  ва  $B$  моддалар реакция маҳсулотлари  $C$  ва  $D$  ни ҳосил қилиш учун улар энергетик ғовни сиғиб ўтиши керак. Бунга активланиш энергияси ( $E$ ) сарфланади, яъни системанинг энергияси шу катталик қадар ортади. Бунда реакцияга киришашётган моддаларнинг заррачаларидан ўтиш ҳолати ёки активланган комплекс дейиладиган бекарор группача ҳосил бўлади, реакция мобайнида  $C$  ва  $D$ нинг ҳосил бўлишига олиб келади. Масалан,  $BC$  ва  $A$  моддалар реакцияга киришиб,  $AB$  ва  $C$  моддалар ҳосил қиласа, бу реакциянинг актив комплекс орқали бориши қуйидагича ифодаланади:

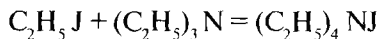


дастлабки моддалар	актив комплекс	реакция маҳсулотлари
-----------------------	-------------------	-------------------------

#### VI.5. КИМЁВИЙ РЕАКЦИЯ ТЕЗЛИГИГА ЭРИТУВЧИНИНГ ТАЪСИРИ

Кимёвий реакциянинг тезлигига юқорида бир неча марта қайд этилган факторлардан ташқари эритувчилар ҳам катта таъсир кўрсатали. Кўпчилик реакциялар эритувчи

алмаштирилганда ўз тезлигини ўзгартиради. Бунга мисол қилиб қуидаги реакцияни күрсатиш мумкин.



Бу реакциянинг тезлиги эритувчи табиатига қараб, анчагина ўзгаради. Бунда реакция кинетикасини тавсифловчи асосий катталиклар Е ҳам, К ҳам ўзгаради. Реакция тезлигининг эритувчиларда газ муҳитидагига қараганда камайиши активликнинг камайиши (дезактивланиш) ҳодисасидан келиб чиқади, деган фикрлар маълум. Бу назарияга кўра актив молекулалар эритувчининг молекулалари билан тўқнашиб, ўз активлигини йўқотади. Тўқнашиш назариясига асосланган бу физик назария бир томонлама бўлиб, эритувчиларнинг турлича таъсир этиш сабабларини тушунтира олмади. Ўтказилган кўп тажрибалар эритувчиларнинг таъсири углеводородларда (айниқса, алифатик углеводородларда) ўтказилган реакцияларнинг тезлиги кам бўлишини кўрсатди. Галогенларнинг ҳосилаларида реакция тезлиги озроқ ортади, кетон ва спиртларда эса юқори бўлади. Эритувчиларнинг реакция тезлигига таъсирини уларнинг бирор физик хоссаси билан боғлашга уриниб кўрилди. Лекин бу ҳам эритувчиларнинг турлича таъсир этиш сабабини тўла-тўкис тушунтириб бера олмади.

Реакциянинг тезлигига эритувчилининг реакцияга киришаётган моддалар ёки реакция маҳсулоти билан турли бирикмалар, масалан, сольватлар ҳосил қилиши катта таъсир қиласди. Углеводородларнинг эриган модда (реагент) лар билан бирикма ҳосил қилиш эҳтимоллиги жуда кам. Қутбли ва айниқса, водород боғланиш мавжуд бўлган эритувчиларнинг эриган моддалар билан бирикмалар ҳосил қилиши анча осон. Эритувчини реагентларнинг бирортаси билан бекарор оралиқ бирикма ҳосил қилиши ва бунинг натижасида реакция активланиш энергиясининг камайиши мумкин. Бу эса реакцияни тезлаштиради. Агар ҳосил бўлган оралиқ бирикма барқарор бўлса, реакциянинг активланиш энергияси ортиб, реакция тезлиги камайиши мумкин.

**Реакциянинг активланиш энтропияси.** Реакция тезлиги фақат активланиш энергиясининг қийматигагина эмас, балки

молекулалар таркибидаги атомлар ва атом группаларининг жойланишига, уларнинг катта-кичиклиги ва шаклларига боғлиқдир. Баъзан, энергияси реакциянинг активланиш энергиясига teng бўлган тўқнашувлар (ҳатто ундан катта қийматли энергияга эга бўлган тўқнашувлар) натижасида ҳам реакция амалга ошмаслиги мумкин. Бундан ташқари, кимёвий реакция жараёнида реакцияга кришувчи моддаларда боғлар узилиб янги боғланишлар вужудга келиши натижасида заррачаларнинг тартибсиз ҳаракати бирмунча ортиб, активланиш жараёнида системанинг энтропияси ҳам анча ўзгаради. Шу ҳолатга мос келадиган энтропия **активланиш энтропияси** дейилади. Модда ҳолатининг содир бўлиш эҳтимоллиги билан унинг энтропияси орасидаги боғланиш Больцманнинг иссиқлик **флуктуацияси назариясига** биноан тузилган формула билан ифодаланади:

$$S = K \cdot \ln W, \quad W - \text{Больцман эффицити}$$

**Актив** ҳолатга тўғри келадиган энтропия эса  $S_{\text{акт}}^*$  га teng бўлади:

$$S_{\text{акт}}^* = K \ln W$$

Агар  $S_{\text{акт}}^*$  ни Авогадро сонига кўпайтирсак, 1 моль модда учун ҳисобланган активланиш энтропиясини топа оламиз:

$$S_{\text{акт}} = S_{\text{акт}}^* \cdot N_A = N_A \cdot K \ln W = R \ln W$$

бундан

$$\ln W = S_{\text{акт}}^*/R \text{ ёки } W = e^{S_{\text{акт}}^*/R}$$

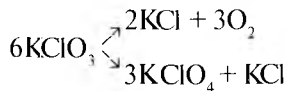
келиб чиқади. Кўпгина ҳолларда  $S_{\text{акт}}^*$  – активланиш энтропияси тажриба йўли билан аниқланади.

#### VI.6. ОДДИЙ ВА МУРАККАБ РЕАКЦИЯЛАР

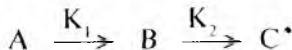
Агар реакция ўзининг стехиометрик тенгламасига мувофиқ биргина босқичда борса, бундай реакция оддий реакция дейилади. Оддий реакциянинг кинетик тенгламаси

фақат битта **тезлик** **константаси** билан тавсифланади. Күпчилик кимёвий реакциялар анча мураккаб тарзда боради, чунки бир вақтнинг ўзида бир неча хил оддий реакциялар ёнма-ён, кетмакет, туташ ва қайтар равишда боради. Мураккаб реакцияларнинг кинетик таълимоти реакцияни ташкил қилган ҳар қайси оддий реакция бир вақтнинг ўзида мустақил боради, деган фаразга асосланган. Уларнинг ҳар қайсиси массалар таъсири қонунига бўйсунади.

Параллель реакцияларда дастлабки моддалар икки ёки бир неча йўналишида ўзаро таъсир этиб, айни вақтда  $A \xrightarrow[C]{B}$  схемага мувофиқ, бир неча маҳсулот ҳосил бўлади. Масалан,



Мураккаб реакциялардаги оддий реакциялар параллел равишида бораётган бўлса, бу мураккаб реакциянинг умумий тезлиги оддий реакциялар тезликларининг алгебраик йиғиндинсига teng бўлади. Параллель реакциялар шароитини (температура, эритувчи ва катализаторларини) ўзгартириш ўйли билан жараённи керакли йўналишга буриш мумкин. Кетма-кет реакциялар бир неча босқичда борадиган реакциялардир. Бундай реакциялардан оралиқ моддалар ҳосил бўлади.

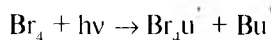


Кетма-кет тартибда борадиган реакцияларда умумий жараённинг тезлиги энг секин борувчи босқич тезлиги билан ўлчанади. Кетма-кет борадиган реакциялар жуда кўп учрайди. **Туташ (индуksияланган) реакциялар** деб бир муҳитда борадиган ва бир-бирига таъсир кўрсатадиган икки реакцияга айтилади. Булардан бири фақат иккинчиси билан биргаликда бора олади. Туташ реакциялар кинетикаси 1905 йилда Н. А. Шилов томонидан мукаммал текширилган ва бу ҳодиса **“кимёвий индуksия”** деб аталади.

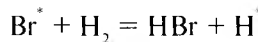
Қайтар реакция икки қарама-қарши йўналишида борадиган реакциялардир.

**Занжир реакциялар.** Оддий механизм билан борадиган бир, икки ва кўп молекуляр реакциялардан ташқари занжир механизми билан борадиган мураккаб реакциялар ҳам мавжуд.

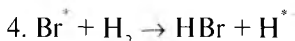
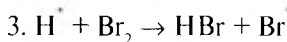
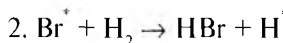
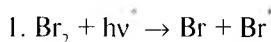
Бундай реакцияларни дастлаб 1913 йилда Боденштейн нур таъсирида HCl нинг ҳосил бўлиши реакциясида ўрганган. Занжир реакциялар ва уларга тегишли таълимотни бойитишида академик Н. Н. Семёнов ва унинг шогирдларининг хизмати каттадир. Занжир реакциялар кенг тарқалган бўлиб, оддий портлаш (оксидланиш-ёниш), крекинг, полимерланиш реакциялари ва бошқалар занжир механизми билан боради. Занжир реакцияларнинг ўзига ҳос бир қанча хусусияти бор. Н. Н. Семёновнинг назариясига кўра. Занжир реакциянинг бошланиши учун актив марказ ҳосил бўлиши керак. Бундай актив марказ вазифасини валентлиги тўйинмаган атом ёки радикаллар бажаради. Масалан,  $H_2 + Br_2 = 2HBr$ , реакциясида нур таъсирида энг оддий бром молекуласи диссоциаланиб, бром атомини ҳосил қиласди:



Водород бромга нисбатан қийинроқ ажralгани учун, у диссоциланмайди. Бром атоми реакцияни бошлаб берувчи актив марказ бўлади ва у водород молекуласи билан реакцияга киришади:



Ҳосил бўлган водород атоми актив марказ бўлади ва у бром молекуласи билан реакцияга киришади. Реакция натижасида янги актив марказ – бром атоми ҳосил бўлади. Бу жараён узлуксиз давом этади:



II.....

## VI.7 КИМЁВИЙ РЕАКЦИЯЛАР ТАРТИБИ

Вант-Гоффтаълимотига биноан реакциялар кинетик жиҳатдан молекулярлиги ва тартибига кўра классификацияланади. Реакциянинг молекулярлиги бир вақтда ҳақиқатдан тўқнашиб, кимёвий реакцияга киришган молекулалар сони билан белгиланади.

Реакциялар бу жиҳатдан бир молекуляр (момомолекуляр), икки молекуляр (бимолекуляр), уч молекуляр (тримолекуляр) ва шу каби синфларга бўлинади. Одатда кўпчилик реакциялар бимолекуляр бўлади. Бир молекуляр (момомолекуляр) реакциялар қўйидаги схема билан ифодаланиши мумкин. Масалан, газ муҳитда борадиган реакция:



момомолекуляр реакцияга мисол бўла олади.

Бимолекуляр реакциялар деб бир модданинг молекуласи иккинчи модданинг бир молекуласи билан тўқнашувчи ёки бир тур модданинг икки молекуласи ўзаро тўқнашиши натижасида содир бўладиган реакцияларга айтилади. Биомолекуляр реакциянинг схемаси

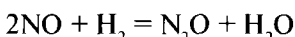


шаклида ёзилади.

Водород йодиднинг парчаланиши бимолекуляр реакция учун мисол бўла олади:



Тримолекуляр реакциялар бир вақтнинг ўзида бир модданинг уч молекуласини тўқнашиши натижасида содир бўлади. Бу реакциянинг схемаси:  $A + B + C \rightarrow D + E + \Gamma + \dots$  ёки  $3A \rightarrow B + C + D + \dots$  Азот (II)- оксидининг водород билан қайтарилиши тримолекуляр реакция учун яқъол мисолдир:

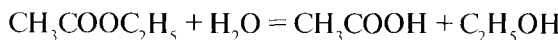


**Реакция тартиби.** Реакция тартиби реакция тезлигининг бирикаётган моддалар концентрациясига қандай боғлиқлигини кўрсатади, яъни реакция тезлиги концентрациянинг

қандай даражада ўзгаришига боғлиқ бўлса, реакция тартиби ўша даражани кўрсатувчи сонга тенг бўлади.

Масалан,  $V = KCl + C_2H_5$  бўлса.  $m + n$  йигиндиси реакциянинг тартибини билдиради.

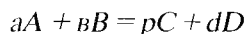
Реакция ноль, бир, икки, уч ва юқори тартибли бўлиши мумкин. Реакциянинг тартиби, ҳатто касрли ҳам бўла олади. Мисол учун, мураккаб эфирнинг суюлтирилган эритмада гидролизланиши қўйидаги тенглама билан ифодаланади:



Бунда сув кўп бўлганлигидан реакциянинг ва унда иштирок этаётган модланинг концентрацияси амалий жиҳатдан ўзгармай қолади. Шунинг учун реакциянинг тезлиги фақат эфирнинг концентрациясига боғлиқ бўлади. Демак, бу реакция икки молекуляр бўлиб, биринчи тартибли реакциядир.

Реакциянинг тезлиги реакция давомида ўзгармаса, бундай реакциялар ноль тартибли бўлади. Масалан, радиоактив моддаларнинг парчаланиши ноль тартибли реакциядир.

Реакциянинг тартиби эмнирик равишда тоилиади:

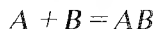


Реакциянинг кинетик тенгламаси:  $= KC_a^a \cdot C_b^b$  бўлгани учун бу реакциянинг тартиби концентрацияларнинг даражада кўрсаткичлари йигиндисига  $a + b = p + d$  тенгдир.

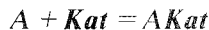
### VI.8. КАТАЛИЗ

Реакция тезлигини ўзgartириб, реакция маҳсулотлари таркибига кирмайдиган моддалар **катализаторлар** дейилади. Илгари айтилганидек, реакция тезлигини ошириши йўларидан бири реакциянинг активланиш энергиясини камайтиришdir. Реакцияларнинг активланиш энергияси катализаторлар ёрдамида камайтирилади. Кўпчилик катализаторлар реакциянинг тезлигини минг марталаб ошириб юборади. Қайтар жараёнларда катализатор тўгри ва тескари реакциялар тезлигини бир хил даражада ўзgartиради, яъни, мувозанат константаси катталигини ўзgartирмагани ҳолда мувозанатнинг тез қарор топишига имкон беради. Реакция тезлигининг катализатор таъсирида ўзгариши **катализ** дейилади. Катализ

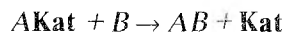
икки хил: **гомоген** ва **гетероген** катализга бўлинади. Агар катализатор ҳамда реакцияга киришувчи молдалар бир фазада бўлса, бу **гомоген катализ** дейилади. Гетероген катализда реакцияга киришувчи моддалар ва катализатор ҳар хил фазада бўлади. Гетероген катализда катализатор, кўпинча қаттиқ молда бўлади. Катализаторнинг реакция тезлигига таъсирининг моҳияти шундан иборатки, реакцияга киришувчи молда билан катализатор орасида оралиқ бирикма ҳосил бўлади. Секин борадиган реакция



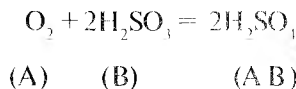
реакцияга кириша олалиган оралиқ бирикма **AKat** ҳосил қилиши натижасида тезланади:



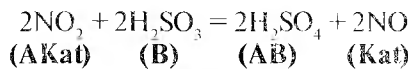
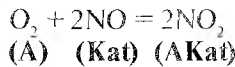
Оралиқ бирикма **AKat** дастлабки олинган иккинчи молда **B** билан реакцияга киришиб **AB** моддани ҳосил қиласди



Кўриб ўтилган схемадан катализаторнинг ҳар бир заррачаси реакцияда жуда кўп марта қатнашиши мумкин эканлиги маълум бўлди. Гомоген катализга сульфит кислотанинг ҳаводаги кислород билан оксидланини мисол бўла олади:



Бу реакция жуда секин боради. Лекин, азот (II)-оксид иштирокида бу реакция қўйилдаги жараёнларнинг содир бўлиши натижасида анча тез боради:



Катализатор (**Kat**) ролини ўйнаган азот (II)-оксид ўзгармай қолганлиги тенгламадан кўриниб турибди.

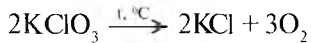
Гетероген катализда ўзаро таъсир этувчи моддалар катализатор сиртида реакцияга киришади. Реакцияга киришувчи

моддалар молекулалари катализ ҳодисасидан олдин, адсорбент сиртида алоҳида нуқталарга адсорбланди. Катализаторнинг актив марказлари деб аталадиган бу нуқталарда адсорбцияланган молекулалар ўзгарди, бунинг натижасида охирги маҳсулотнинг ҳосил бўлиши тезлашади.

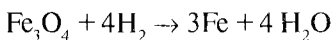
Гетероген катализни А. С. Султонов, Ф. Х. Хўжаев, А. Абдуқодиров ва бошқалар чуқур ўрганиб, бу соҳада анчагина янгиликлар яратдилар. Булар нефтни қайта ишлаш, иккиламчи маҳсулотларни ишга солиш ва юқори унумли катализаторлардан фойдаланишdir.

#### VI.9. КИМЁВИЙ МУВОЗАНАТ

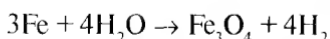
Маълум чегараланган ҳажмдаги жисмлар группаси **система** дейилади. Системани ташкил қилувчи моддалар бирбирига таъсир этиб туради. Система гомоген, яъни бир жинсли (масалан, газлар аралашмаси, газлар ёки тузлар эритмаси) ва гетероген, яъни бир-биридан физик ва кимёвий хоссалари жиҳатдан фарқ қиласидиган ажратини юзаси билан чегараланган ёки бир неча қисмдан тузилган бўлади. Сув билан керосин, симоб билан сув, сув билан қаттиқ моддалар аралашмаси бунга мисол бўла олади. Гомоген система бир фазадан, гетероген система эса икки ёки ундан ортиқ фазалардан тузилган бўлади. Кўпгина кимёвий реакциялар охиригача боради. Масалан, бертоле тузи қиздирилганда калий хлорид тузига ва кислородга тўлиқ парчаланади:



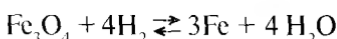
Лекин шу шароитда калий хлорид тузи билан кислород бирикиб, қайтадан Бертоле тузини ҳосил қilmайди. Шунинг учун бундай реакциялар амалда **қайтмас**, бошқача айтганда, **бир томонлама борувчи реакциялар** деб аталади. Темир оксид кукуни билан водород орасида бўладиган реакция эса бошқача табиятга эга:



Шу шароитнинг ўзида темир билан сув реакцияга киришиб, дастлабки моддаларни ҳосил қилиши мумкин:



Шундай қилиб бир вақтнинг ўзида айни температурада бир-бирига қарама-қарши бўлган икки йўналишдаги реакция боради. Бир шароитнинг ўзида икки томонга бора оладиган жараён қайтар, бошқача қилиб айтганда, **икки томонлама борадиган жараён** дейилади. Кимёвий жараёнларнинг қайтар эканлигини кўрсатиш учун, реакция тенгламасидаги тенглик белгиси ўрнига қарама-қарши икки йўналиши кўрсатилади:



Бундай реакциялар охиригача бора олмайди, чунки бунда ҳосил бўлган реакция маҳсулотлари ўзаро реакцияга киришиб яна қайтадан реакция учун олинган моддаларни ҳосил қиласди. Қайтар реакциялар умумий тарзда қуидагича ифодаланиши мумкин:



Массалар таъсири қонунига кўра, тўғри (чапдан ўнгга борадиган) реакциянинг тезлиги А ҳамда В моддаларнинг концентрациялари кўпайтмасига тўғри пропорционалdir (моддалар концентрациялари одатда моляр концентрацияда ифодаланади). Шундай қилиб тўғри реакция тезлиги:

$$V_1 = K_1 C_A^a \cdot C_B^b$$

формула билан ифодаланади.

Бу ерда:  $V_1$  — тўғри реакциянинг тезлиги,  $K_1$  — тўғри реакциянинг тезлик константаси,  $C_A^a$  — А модданинг концентрацияси,  $C_B^b$  — В модданинг концентрацияси. Тескари реакциянинг тезлиги эса ўз навбатида қуидагича ифодаланади:

$$V_2 = K_2 \cdot C_C^c \cdot C_D^d$$

бу ерда:  $K_2$  — тескари реакциянинг тезлик константаси,  $V_2$  — тескари реакциянинг тезлиги,  $C_C^c$  — С модданинг концентрацияси,  $C_D^d$  — Д модданинг концентрацияси.

Вақт ўтиши билан реакцияга киришаётган моддалар концентрациялари камайиши натижасида тўғри реакциянинг тезлиги  $V_1$  камаяди, тескари реакциянинг тезлиги  $V_2$  эса ортади, чунки олинган моддалар концентрациялари камайиб, ҳосил бўлаётган моддалар концентрациялари ортиб боради.

Ниҳоят, маълум бир вақтдан кейин уларнинг тезлиги ўзаро тенглашиб қолади ( $V_1 = V_2$ ) ва натижада кимёвий мувозанат қарор топади. Тўғри реакция билан тескари реакция тезликлари ўзаро тенглашган ҳолат **кимёвий мувозанат** деб аталади. Реакцияда иштирок этажтан моддаларнинг мувозанат ҳолатдаги концентрациялари эса **мувозанат концентрациялари** дейилади. Юқорида қайд қилинганидек кимёвий мувозанат вақтида

$$V_1 = V_2,$$

яъни

$$K_1 \cdot C_A^a \cdot C_B^b = K_2 \cdot C_C^c \cdot C_D^d \quad \text{бўлади.}$$

Маълум бир температурада  $K_1$  ва  $K_2$  ўзгармас катталиклар бўлгани учун уларнинг писбати ҳам ўзгармас катталиkdir:

$$\frac{K_1}{K_2} = K \quad \text{ёки} \quad K_c = \frac{C_C^c \cdot C_D^d}{C_A^a \cdot C_B^b}$$

бу ерда:  $K_c$  – моляр концентрация ёрдамида ифодаланган мувозанат константаси. Ке турли реакциялар учун маълум қийматга эга бўлиб, фақат температура ўзгариши билан ўзгаради. Маълумки, доимий температурада модданинг буғ босими унинг концентрациясига пропорционал бўлади. Шунинг учун газ мұхитида борадиган реакцияларда концентрация ўрнига буғ босимидан фойдаланилади. Бу ҳолда мувозанат константаси қуйидаги кўринишга эга бўлади:

$$K_m = \frac{P_C^c \cdot P_D^d}{P_A^a \cdot P_B^b}$$

$K_m$  – буғ босими билан ифодаланган мувозанат константаси.

$K_c$  ва  $K_m$  ўртасидаги муносабатни топиш учун Менделеев – Клапейрон тенгламаси  $PV = nRT$ дан фойдаланиб  $P = \frac{n}{V} \cdot RT$ ни келтириб чиқарамиз.

$\frac{n}{V}$  концентрацияни ифодалагани учун  $P = CRT$  деб ёзиш мумкин. Масалан,  $A$  модда учун босимни қуйидагича ифодаласак:

$$P_a = C_a \cdot RT$$

Хар қайси модда учун бүгіншіларини шу тариқа ёзіб,  $K_m$  учун қойылады математик ифодаларни көлтириб чиқарамиз:

$$\begin{aligned} K_m &= \frac{P_c^c \cdot P_d^d}{P_A^a \cdot P_B^b} = \frac{C_c^c(RT)^c \cdot C_d^d(RT)^d}{C_A^a(RT)^a \cdot C_B^b(RT)^b} = \\ &= \frac{C_c^c \cdot C_d^d}{C_A^a \cdot C_B^b} \cdot (RT)^{-(a+b)+(c+d)} \\ \text{ёки } &\frac{C_c^c \cdot C_d^d}{C_A^a \cdot C_B^b} \quad \text{ни } K_c \text{ орқали ёзсак,} \end{aligned}$$

$K_m = K_c \cdot (RT)^n$  формула келиб чиқады, бұрын  $n = -(a+b) + (c+d)$ . Кимёвий мувозанат ҳолатига қойылады:

1. Агар система бир шароитда кимёвий мувозанат ҳолатида бўлса, вақт ўтиши билан унинг таркиби ўзгармайди.

2. Агар кимёвий мувозанатда турган система ташқи таъсир орқали мувозанат ҳолатидан чиқарилса, ташқи таъсир йўқотилганда система яна мувозанат ҳолатига қайтади.

3. Қайтар реакция маҳсулотларини ўзаро реакцияга киритиш йўли билан ёки реакция учун олинган моддаларни бир-бираига таъсир эттириш йўли билан кимёвий мувозанат ҳолатига эришиш мумкин.

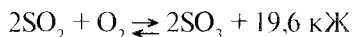
Кимёвий мувозанатта концентрация, босим ва температуранинг таъсири Ле-Шателье принципи асосида тушунтирилади. Ле-Шателье принципи қойыдагича таърифланади: *Кимёвий мувозанат ҳолатидаги системада ташқаридан таъсир этилиб, унинг бирор шароити ўзгартириса, системада ўша ташқи таъсирини камайтиришига интиладиган жараён кучаяди.*

Кимёвий мувозанатта концентрация, температура ва босимнинг таъсирини Ле-Шателье принципи асосида кўриб чиқамиз.

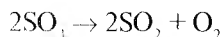
#### ***Кимёвий мувозанат ҳолатига температуранинг таъсири.***

Ле-Шателье принципига мувоғиқ, кимёвий мувозанатдаги системанинг температураси оширилганда кимёвий мувозанат температура пасаядиган, яъни иссиқлик ютиладиган реакция томонига силжийди. Аксинча, температуранинг пасайтирили-

ши кимёвий мувозанатни иссиқлик ажралып чиқадиган реакция томонига силжитади. Демак, температуранинг кўтарилиши эндотермик реакциянинг боринига, пасайиши эса, экзотермик реакциянинг боришига ёрдам беради. Масалан:



тенглама билан ифодаланган мувозанат системасини олсак,  $\text{SO}_3$  нинг ҳосил бўлиши экзотермик реакция бўлганлиги учун Ле-Шателье принципига кўра, температура оширилганда  $\text{O}_2$  ажралади, яъни мувозанат ўнгдан чапга қуидаги йўналишда силжийди :



Аксинча, температура пасайтирилганда  $\text{SO}_2$  билан  $\text{O}_2$  бирикиб  $\text{SO}_3$  ҳосил қиласди, яъни мувозанат  $2\text{SO}_2 + \text{O}_2 \rightarrow 2\text{SO}_3$  реакция томонга силжийди.

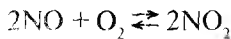
**Кимёвий мувозанатга концентрациянинг таъсири.** Кимёвий мувозанат ҳолатидаги системада моддалардан бирининг концентрацияси оширилса, системада мумкин бўлган реакциялар шундай кучаядик, натижада концентрацияси оширилган модда сарф бўлали. Масалан, бизга



тенгламаси билан ифодаланган мувозанат система берилған бўлсин. Бу реакцияда  $\text{FeCl}_3$  нинг концентрацияси оширилса, мувозанат тўғри реакциянинг тезлиги ортадиган томонга, яъни ўнг томонга силжийди.  $\text{KCl}$  нинг концентрацияси оширилса, мувозанат тескари реакциянинг тезлиги ортадиган томонга, яъни чапга силжийди.

**Кимёвий мувозанат ҳолатига босимнинг таъсири.** Газсимон моддалар иштирок этадиган ва ҳажм ўзгарадиган системаларда кимёвий мувозанат босим ўзгариши билан ўзгаради. Ле-Шателье принципига мувофиқ агар мувозанат ҳолатида турган системанинг босими оширилса, кимёвий мувозанат босимни камайтирувчи реакция томонига силжийди: аксинча босим камайтирилса, мувозанат босимни оширувчи реакция томонига силжийди. Лекин шуни ҳам эса тутиш керакки, ўзгармас температурада ва реакция олиб борилаётган берк идиша босим ўзгариши учун молекулаларнинг умумий сони кимёвий реакция натижасида ўзгариши лозим. Мисол

тариқасида NO ва O<sub>2</sub>дан NO<sub>2</sub> ҳосил бўлиш реакциясини кўриб чиқамиз:



Реакция тенгламасидан икки молекула азот (II)-оксид бир молекула кислород билан биришиб, икки молекула азот (IV)-оксид ҳосил бўлиши кўриниб турибди. Масалан, шундай мувозанатда турган системанинг босимини оширасак, мувозанат ҳажми камайиши билан борадиган реакция томонига силжайди. Аксинча босим пасайтирилса, мувозанат молекулалар сони кўпаядиган реакция томонига силжайди. Кимёвий кинетика таълимотига кўра, кимёвий мувозанат V<sub>1</sub> = V<sub>2</sub> бўлганда гина амалга ошади. Термодинамика таълимоти эса бу ҳолатга системанинг эркин энергияси (G) нинг энг кичик қиймати тўғри келади деб таъкидлайди. Юқорида айтилган фикрни “изотермик-изобарик” жараёнлар учун кўйидагича ёzsак бўлади:

$$\Delta G < 0$$

Термодинамик мувозанат вақтида система эркин энергиясининг қиймати ўзгармайди, яъни  $\Delta G = 0$ .

$\Delta G$ -реакцияни йўналтирувчи умумий энергия-изобарик потенциал бўлиб, 1961 йилдаги халқаро келиннувга мувофиқ Гиббснинг эркин энергияси номи билан аталади. Гиббснинг эркин энергиясини моддадаги энергия ва энтропияни ифодаловчи катталик деб таърифлаш мумкин.

Термодинамиканинг иккинчи қонунидан маълумки, ўз ихтиёрига ташлаб қўйилган ажратилган системаларда унинг эркин энергияси камая оладиган жараёнларгина ўз-ўзидан содир бўлиши мумкин. Агар термодинамик мувозанатда турган системанинг шароити ўзгарса, система термодинамик мувозанат ҳолатидан чиқади. Айни вақтида система нинг эркин энергиясини ўзгартирадиган жараёнлар содир бўлади. Бу жараёнлар система янги шароитда боинча мувозанат ҳолатга ўтгунча, яъни системанинг эркин энергияси айни шароитда минимум қийматни олгунча давом этади. Демак, ажратилган системада эркин энергияни камайтирувчи жараёнларгина ўз-ўзидан содир бўлади ва унинг

натижасида система мувозанат ҳолатига ўтади. Эркин энергияинин камайинин ҳисобига эса система маълум иш бажаради қалкынладиган ишнинг миқдори системада қайтар жараси рут бергандагина максимал қийматга эга бўлади. Кимсенин реакция жараённада бажариладиган максимал ишнинг инораси эса, реакциянинг ўз-ўзидан бориши ёки бормасини иштаганда:

Ўзгармас босим ва ўзгармас температурада содир бўладиган жараёнлар учун (яъни изобарик ва изотермик) эркин энергияинин камайинин максимал ишга тенг бўлади:

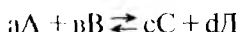
$$\Delta G = \Delta p$$

Аризотермик-изобарик жараёниларда реакциянинг максимал бажарган иши. Агар қайтар реакция натижасида система кимёвий мувозанат ҳолатига келадиган бўлса, унинг эркин энергияси минимал қийматга эга бўлади ва бундай система энди ҳеч қандай иш бажара олмайди:

$$\Delta p = 0$$

Агар система мувозанат ҳолатида бўлмаса, унинг эркин энергиясини камайтиришга қаратилган жараёнлар рўй беради. Система натижада мувозанат ҳолатига ўтади. Мувозанат ҳолатида турган системанинг мувозанат константасининг моддаларнинг концентрациялари орасидаги муносабат катталигига боғлиқ. Демак, реакциянинг максимал иши билан мувозанат константаси орасида маълум боғланиш бўлиши керак.

Агар қайтар реакция:



тенглама билан ифодаланса, бу реакциянинг максимал иши А билан мувозанат константаси К сорасида қуйидаги боғланиш бўлиши назарий усуља аниқланган.

Агар реакция ўзгармас босимда ва ўзгармас температурада содир бўлса, унинг изотермик тентгламаси қуйидаги кўринишда ёзилади:

$$-\Delta G = \Delta p + RT(\ln K_m - \ln \cdot \frac{P_c^c \cdot P_d^d}{P_a^a \cdot P_b^b})$$

бу ерда:  $A_p$ -изобарик -изотермик жараённинг максимал иши.  $P_C P_D P_A P_B$  жараёнда қатнашаётган С, Д, А, В моддаларнинг буф босими. Реакция учун олингган моддалардан ҳар бирининг дастлабки концентрацияси (ёки буф босими) 1 га тенг бўлса, натуран логарифмни ўнлик логарифмга айлантириб, юқорида келтирилган формуладан қуйидаги ифодани ҳосил қиласиз:

$$-\Delta G = 2,3 \cdot RT \ln K_m$$

Бу формуладан фойдаланиб, реакциянинг айни температурадаги максимал ишини мувозанат константаси катталигидан ҳисоблаб топиш мумкин. Максимал ишнинг ишорасига қараб айни шароитда (берилган температура ва концентрацияда) қайтар реакция қайси томонга боришини олдиндан айтса бўлади:

1. Агар  $\Delta V > 0$  бўлса, реакция чапдан ўнгга, яъни тўғри йўналишда боради.

2. Агар  $\Delta V < 0$  бўлса, реакция тескари йўналишда бўлади:

3. Агар  $\Delta V = 0$  бўлса, система кимёвий мувозанат ҳолатида қолади.  $A_p = -\Delta G$  бўлгандиги учун бу муносабатларни қуйидагича ифодалаш мумкин:

$\Delta G = 0$  бўлса, система мувозанат ҳолатида турган бўлади.

$\Delta G < 0$  бўлса, реакция тўғри йўналишида боради.

$\Delta G > 0$  бўлса, реакция тескари йўналишда боради.

**Кимёвий жараёнларнинг йўналиши.** 1. Агар бирор системада энергия ўзгармаса, яъни системага ташқаридан энергия берилмаса ёки системадан энергия чиқмаса, жараён фақат энтропия кўпаядиган йўналишда амалга ошади.  $\Delta S$  максимумга интилади.

2. Агар системада энтропия ўзгармаса, яъни заррачаларнинг жойлашиш тартиби бир хил қолса жараён фақат энергия камаядиган йўналишда амалга ошади. Ўзгармас ҳажм ва ўзгармас температурада ички энергия  $-\Delta U$  минимумга интилади. Ўзгармас босим ва ўзгармас температурада эса “энталпия”  $\Delta H$  минимумга интилади.

3. Ўзгармас босим ва ўзгармас температурада содир бўладиган кимёвий жараёнларда бир вақтнинг ўзида ҳам энергия, ҳам энтропия ўзариши мумкин. Бундай ҳолларда реакцияни ҳаракатлантирувчи умумий куч қайси йўналишда

минимумга интилса, кимёвий жараён ҳам ана шу йўналинида амалга ошади. Ўзгармас босим ва ўзгармас температурада содир бўладиган изобар потенциалнинг ўзариши:

$$\Delta G = \Delta H - T \Delta S$$

эканлиги ҳисобга олинган ҳолда қуйидагича ифодани ёзишимиз мумкин:

$$-2,3 \cdot RT \ln K = \Delta H - T \Delta S$$

буидан,

$$\frac{-2,3 \cdot RT \ln K}{T^c} = \frac{\Delta H - T \cdot \Delta S}{T^c} \quad \text{ҳосил бўлади}$$

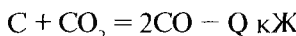
ва нухоят  $-2,3 R T \ln K = \frac{\Delta H}{T} - \Delta S$  ни кедтириб чиқарамиз.

$\Delta H - Q$  бўлганилиги сабабли экзотермик ва эндотермик жараёнлар учун қуйидагиларни ҳосил қиласиз.

Экзотермик жараёнлар учун:

$$-2,3 R T \ln K = \Delta S + Q/T$$

Эндотермик жараёнлар учун  $92,3 R \ln K = \Delta S - Q/T$ . Келтирилган ифодалардан экзотермик реакцияларда температура кўтарилиши билан мувозанат константасининг камайишини кўриш мумкин. Аксинча, эндотермик реакцияларда температура кўтарилиши билан мувозанат константасининг ортишини кузатиш мумкин. Масалан:



Юқоридаги қайтар реакцияда температура кўтарилиши билан мувозанат константаси ортади:

$$K_{298}^0 = 3,2 \cdot 10^{-10}, K_{982} = 1,0, K_{1200} = 199.$$

Реакциянинг изобар тенгламасини анализ қилиш натижасида қуйидаги математик ифодаларни келтириб чиқарамиз.

$$RT \ln K = \Delta H - T \Delta S$$

$$RT \ln K = \Delta S - \Delta H / \Delta T$$

Бу ерда  $\Delta H$  реакциянинг энталпия фактори,  $T \Delta S$  эса – реакциянинг энтропия фактори деб юритилади.  $\Delta H$  – системада тартибсизлик даражасини камайтирса,  $T \Delta S$  – тартибсизлик даражасини күпайтиришга интилади.  $\Delta G = 0$  бўлганда энталпия фактори реакциянинг энтропия факторига тенг бўлади:

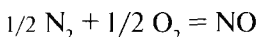
$$\Delta H = T \Delta S$$

Бу шароитда система мувозанат ҳолатига келади. Ўз-ўзича содир бўладиган реакциялар учун  $\Delta G < 0$ . Реакциянинг иссиқлик эффекти стандарт шароит ( $298^{\circ}\text{K}$  ёки  $25^{\circ}\text{C}$ ) да ва 1 атм. босимда кЖ ёки Ж ўлчов бирлигига бералади, уни  $\Delta H_{298}^0$  ишора билан ёзилади.  $\Delta H^0$  – реакция вақтидаги энталпия ўзгариши деб қабул қилинади.  $\Delta H^0$  билан  $\Delta S^0$  – температура ўзгариши билан ўзгармайди деб фараз қилсак,  $\Delta G^0$  температура ўзгариши билан  $\Delta G^0 = \Delta H^0 - T \Delta S^0$  тенгламага мувофиқ ўзгариши.  $\Delta G^0$  ва  $\Delta S^0$  ҳам стандарт ҳолат учун олинган катталиклардир. Бу ерда учта муҳим вариант бўлиши мумкин.

1.  $\Delta H^0$  ҳам,  $\Delta S^0$  ҳам реакциянинг боришига ёрдам беради, бунинг учун  $\Delta H < 0$  ва  $\Delta S > 0$  бўлиши керак. Бунда асосий вазифани энталпия фактори бажаради.

2. Реакциянинг боришига фақат  $\Delta H^0$  ёрдам беради. Бу ҳолда  $\Delta H^0$  катта манфий қийматга эга бўлади:  $\Delta H^0 < 0$ .

3.  $\Delta H^0 > 0$  бўлиб, энталпия факторининг  $\Delta H^0$  ортиши энтропия фактори  $T \Delta S$  нинг ортувйни “босиб кетади”. Эндотермик реакцияларда  $T \Delta S$  энталпия факторини “боса олмайди”. Масалан:



реакция учун  $\Delta H^0 = 91,37 \text{ кЖ}$ .

$$T \Delta S = 298 \cdot [210,6 (\frac{1}{2} \cdot 199,9 + \frac{1}{2} \cdot 205,04)] = 3 \text{кЖ}$$

Реакциянинг изобар потенциали:

$$\Delta G^0 = \Delta H^0 - T \Delta S^0 = 91,37 - 3 = 88,37 \text{ кЖ}$$

Демак, стандарт ҳолатда бу реакция ўз-ўзича содир бўлмайди.

## **Қайтариш учун материал**

**Бобнинг қисқача мазмуни.** Бу ерда кимёвий реакциялар тезлиги ўрганилади. Ҳар бир реакция ўз тезлигига эга бўладики, бунда реакцияга киришаётган ва ҳосил бўлаётган маҳсулотлар табиати аҳамиятга эга. Бирор реакциянинг тезлигини ошириш ёки камайтириши мақсадида катализатор қўлланилади, зарур пайтларда босим ва температурадан фойдаланилади. Реакциялар механизмини ўрганишда кинетик маълумотлар асосий омил бўлиб хизмат қиласди.

### **Бобни ўрганишдан мақсад**

1. Реакция тезлигини аниқлаш йўюлағини билиб олиш.
2. Реакцияга киришаётган мөудалар концентрациясининг вақт оралигига ўлчай олинш ва кинетик ёғри чизикларни чиза олинш.
3. Олинган тажриба маълумотларига асосланиб кинетик тенгламалар тузишини ўрганиш.

## **Машқ ва масалалар**

1. Реакцион аралашмадаги водород бромид концентрацияси ўлчаниб қўйидаги натижалар олинди:

Реакция бошидан ҳисобланган вақт, с . . . . . о 10 20 30 40 50

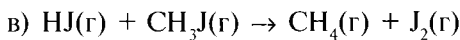
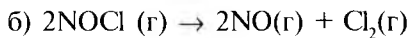
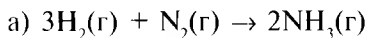
Водород бромид концентрацияси, моль/л<sup>2</sup> ... о 0,25 0,35 0,45  
0,55 0,60

Вақтнинг ажратилган ҳар 10 секунддаги қисмида реакциянинг ўртасиа тезлигини ҳисобланг. Реакция тезлиги қандай бирликларда ўлчанади.

2. Водород бромид синтези реакциясининг биринчи ва иккинчи босқичлари учун кинетик тенглама тузинг. Ушбу реакциялар ва умумий реакция учун реакциялар тартибини топинг.

3. Реакцияларда қўлланилаётган реагентлар концентрацияси, температура ёки бир катализатор иккинчиси билан алмаштирилганда тезлик константаси катталигининг ўзгариш-ўзгармаслигини айтиб беринг.

4. Қўйидаги реакцияларнинг ҳар бири учун сарфланаётган ҳар бир реагент билан ҳосил бўлаётган маҳсулот тезлиги орасидаги нисбатни аниқлант :



5.  $20_1(\text{г}) \rightarrow 30_2$  реакциясида маълум вақт ичида сарфланган озоннинг ўртача тезлиги  $9,0 \cdot 10^{-3}$  атм/м<sup>3</sup> га тенглиги аниқланган. Шу вақт ичида  $\text{O}_2$  нинг ҳосил бўлиш тезлигини топинг (ўзгармас ҳажмда).

6.  $2\text{NO}(\text{г}) + 2\text{H}_2(\text{г}) \rightarrow \text{N}_2(\text{г}) + 2\text{H}_2\text{O}(\text{г})$  реакцияси учун NO нинг сарфланиш ва  $\text{N}_2$  нинг ҳосил бўлиш тезлигини аниқланг.

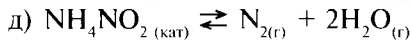
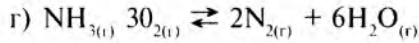
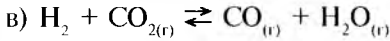
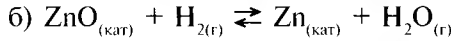
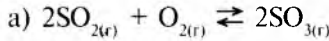
7. 6-масаладаги реакция  $\text{H}_2$  бўйича биринчى тартибга ва NO бўйича иккинчى тартибга эга. Реакция учун тезлик тенгламасини ёзинг.

8. 3-масалада реакция учун реагентлар концентрацияси ҳар литр учун моль (моль/л) да ифодаланган бўлса, ушбу реакциянинг тезлик константаси K қандай бирликларда топилиди?

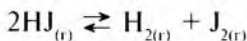
9. Гетероген катализатор активлиги уни тайёрлаш усули ва қўллаш олдидан ўтказилган ишловга боғлиқ. Бунинг сабаблари нимада?

10. Молекулалар учрашуви кимёвий, реакцияларга олиб келиши мумкин бўлган қандай факторларни биласиз?

11. Қўйидаги реакцияларнинг ҳар бири учун мувозанат константасини ифодаланг:



12. Газ ҳолидаги водород йодид  $425^{\circ}\text{C}$ ли идишга солинганда қисман водород ва йодга парчаланди:



Мувозанатдаги аралашма таҳлили  $[\text{H}_2] = 4,79 \cdot 10^{-4} \text{ M/l}$ ,  $[\text{J}_2] = 4,79 \cdot 10^{-4} \text{ M/l}$ ,  $[\text{HJ}] = 3,53 \cdot 10^{-3} \text{ M/l}$  тенглигини күрсатди. Күрсатилган температурадаги Кс ни топинг.

13. Берилған мувозанатдаги система  $\text{C}_{(\text{кан})} + \text{CO}_2 \rightarrow 2\text{CO}$  ( $\Delta H = 119,8 \text{ кДж}$ ) га қандай ўзгаришлар ва факторлар таъсир этишини аниқланг (Ле-Шателье принципи асосида):

- а)  $\text{CO}_{2(r)}$  нинг құшилиши;
- б)  $\text{C}_{(\text{кан})}$  нинг құшилиши;
- в) мағлум миқдордаги исесиқликнинг киритилиши;
- г) системанинг сиқиулини;
- д) катализаторнинг киритилиши;
- д)  $\text{CO}_{(1)}$  шынг чиқарып юбориши.

14. Реакцияларда иннилатилған молдайлар концентрацияси моль/л да ўлчамған бўлса, қуида келтирилган ҳар бир система мувозанат константаси К қандай бирликларда ўлчанишини аниқланг:

- а)  $2\text{NO}_2 \rightleftharpoons \text{N}_2\text{O}_4$ ; б)  $\text{N}_2 + 3\text{H}_2 \rightleftharpoons 2\text{NH}_3$
- с)  $\text{CO} + \text{NO}_2 \rightleftharpoons \text{CO}_2 + \text{NO}$ ; д)  $2\text{SO}_2 + \text{O}_2 \rightleftharpoons 2\text{SO}_3$ .

15. Минерал ўғитлар ишлаб чиқарувчи корхоналарда азот оксидлари аралашмаси бўлган қизгиш-қўнғир газлар атмосферага учирилиб юборилади. Аралашма таркибини аниқланг, унинг рангини йил фаслларига қараб ўзгариб турини сабабини тушунтиринг.

16. Аммиак синтезида босим ошса, мувозанат қай томонга сурилишини айтинг.

### ***Тест саволлари***

1. Мувозанатдаги системада  $\text{N}_2 + 3\text{H}_2 \rightleftharpoons 2\text{NH}_3$ ;  $[\text{N}_2] = 0,9$ ;  $[\text{H}_2] = 0,6$ ;  $[\text{NH}_3] = 6$  моль/л га ўзгарса, бошланғич ҳолатга нисбатан босим қандай ўзгаради?

А. 1,8 марта ортади. В. 14 марта камаяди.

С. 1,8 марта камаяди. Д. 14 марта ортади. Е. Ўзгармайди.

2. Агар  $2\text{SO}_2 + \text{O}_2 = 2\text{SO}_3$  реакциянинг унуми 70% бўлса, 0,42 моль/олтингугурт (VI)-оксиди ҳосил бўлган. Олтингугурт (IV)-оксидининг дастлабки миқдорини аниқланг.

А.0, 29, В.0, 42, С.0, 6, Д.1, 2, Е.1, 6.

3. Реакциянинг температура коэффициенти 2 га тенг бўлганда, 60 °C да тезлиги 0,64 моль/л.с<sup>-1</sup> га тенг. Температура 10 °C бўлганда реакция тезлигини аниқланг.

А.0, 01, В.0, 02, С.20, 48, Д.40, 96, Е.0, 04.

4.  $\text{CaCO}_3 \rightarrow \text{CaO} + \text{CO}_2$  – Q системадаги мувозанатни ўнгга силжитиш учун қандай фактордан фойдаланиш керак?

А. Температурани ошириш. В. Температурани камайтириш.

С. Босимнинг ортиши. Д. Босимнинг камайиши.

Е. Маҳсулотлар концентрациясининг камайиши.

5.  $\text{NO} + \text{O}_2 = 2\text{NO}_2$  реакцияда  $[\text{NO}] = 0,6$  моль/л,  $[\text{O}_2] = 0,5$  моль/л бўлганда, тезлик моль/л · с га тенг. Тўғри реакциянинг тезлик константасини аниқланг.

А.0,06; В.0,1; С.1,0; Д.1,2; Е.1,6.

6. Агар  $\text{CO} + \text{Cl}_2 \rightleftharpoons \text{COCl}_2$  системада  $[\text{CO}] = 0,2$ ;  $[\text{COCl}_2] = 0,8$  моль/л, мувозанат константаси 40 га тенг бўлса, хлорнинг бошлангич концентрациясини аниқланг.

А.0,1, В.0,2, С.0,8, Д.0,9 Е.1,0.

7. Реакциянинг тезлик коэффициенти 5 га тенг бўлганда, тезликни 625 баробар ошириш учун температурани неча градусга ошириш керак?

А.10, В.25, С.40, Д.125, Е.150.

8.  $2\text{H}_2 + \text{O}_2 = 2\text{H}_2\text{O}$  реакцияда бошлангич  $[\text{H}_2] = 0,4$ ;  $[\text{O}_2] = 0,2$  моль/л га тенг. Водороднинг моляр улуши 40% га камайганда моддалар концентрациясини аниқланг.

А.0,12 ва 0,16; В.0,24 ва 0,16; С.0,24 ва 0,12;  
Д.0,12 ва 0,24; Е.0,24 ва 0,32.

## VII БОБ ЭРИТМАЛАР

Эритмалар кенг тарқалған бўлиб, атрофимизни ўраб ва бизга ҳаёт бағишилаб турган ҳаво, жез, биологик суюқликлар бўлган қон, лимфа ва бошқалар уларга мисол бўла олади.

**Нисбий миқдори кенг қўламда ўзгара олувчи икки ва ундан ортиқ компонент – таркибий қисмлардан ташкил топган қаттиқ ёки суюқ гомоген фаза эритма дейилади.**

### VII. 1. ЭРИТМАЛарНИНГ УМУМИЙ ХОССАЛАРИ. КОНЦЕНТРАЦИЯНИ ИФОДАЛАШ УСУЛЛАРИ

Барча эритмалар эриган моддалар ва эритувчидан ташкил топган бўлади, бундай муҳитда моддалар молекула ёки ионлар ҳолида бир текис тарқалади. Эритмалар тарқибининг доимий эмаслиги уларни механик араланималарга яқинлантиради, аммо ўзининг бир жиселили билан улардан фарқланади.

Эриган модда фазаси билан мувозанатда бўлган эритма тўйинган хисобланади. Булар кам тарқалганилиги сабабли у қадар амалий аҳамиятта оға эмас. Амалиётда тўйинмаган эритмалар, яъни таркибида эриган модда концентрацияси камроқ бўлган эритмалар кўп ишлатилади.

**Эритма ёки эритувчининг маълум ҳажмида эриган модданинг миқдори эритманинг концентрацияси дейилади.**

**Эритмада эриган модда концентрацияси юқори бўлганда концентранган, кам бўлганда суюлтирилган эритма деб юритилади.**

Концентрацияни ифодалашнинг бир неча миқдорий усуллари мавъдум.

**1. Процент (фоиз) концентрация** – бу эритманинг 100 бирлик массасида эриган модданинг массалар сони (масалан, граммлар сони) билан белгиланади.

$$\text{Процент концентрация, } C\% = \frac{\text{эриган модда массаси}}{\text{эритманинг умумий массаси}} \cdot 100.$$

**Мисол:** натрий хлориднинг 10% ли эритмаси дейилганда шундай эритма тушуниладики, унинг 100 граммида 10 г NaCl ва 90 г H<sub>2</sub>O бўлади.

**2. Моляр концентрация (молярлик)** – 1 л эритмада эриган модда моль лари сони билан белгиланади.

Моляр концентрациянинг математик ифодаси  $C_m = \frac{n}{v}$  моль/л. билан ифодаланади. Бу ерда;  $C_m$  – моляр концентрация,  $n$  – модда миқдори (молълари сони),  $v$  – эритма ҳажми (л).

**Мисол.** Нитрат кислотанинг 2 моляр эритмаси берилган  $t^o$  да ҳар литрида икки моль, яъни 126 г  $HNO_3$  бўлган эритма тушунилади.

**3. Эквивалент концентрация ёки нормаллик мазкур  $t^o$  да эритманинг бир литрида эриган модда эквивалентлар сони билан ифодаланади (н. ҳарфи билан белгиланади).**

**Мисол.** Нитрат кислотанинг 2н эритмаси дейилганда ҳар литрида икки эквивалент, яъни 126 г,  $HNO_3$  бўлган эритма тушунилади.

**4. Молял концентрация** (моляллик  $-C_m$  ҳарфи билан белгиланади) 1000 г да эритувчи эриган модданинг моль лар сони. Бу йўл билан аниқланган концентрация моль - масса концентрацияси (моляллик) дейилади.

**Мисол.** Нитрат кислотанинг 2 молял эритмаси дейилганда, 1000 г сувда 2 моль  $HNO_3$  эритилишидан ҳосил бўлган эритма тушунилади.

**5. Мазкур модда моль лар сонини эритмада мавжуд бўлган барча моддалар моль лари умумий сонига нисбати шу модда (компонент) нинг моль қисми деб аталади.** Бир модда иккинчи моддада эриганда эриган модда моль қисми ( $N_2$ ) қўйидагича топилади

$$N_2 = \frac{n_2}{n_1 + n_2}$$

бу ерда,  $n_1$  ва  $n_2$  – эритувчи ва эриган моддалар моль лар сони.

Концентрациялари нормаллик билан ифодаланган эритмалардан фойдаланиб, эриган моддалар қолдиқсиз реакцияга киришишлари учун улар қандай ҳажмий нисбатда аралashiшини олдиндан ҳисоблаб тоғиш мумкин бўлади.

Нормаллиги  $C_{H_1}$  бўлган А модданинг  $V_1$  литри нормаллиги  $C_{H_2}$  бўлган Б модданинг  $V_2$  литри билан реакцияга киришиди, дейлик. Бу А модданинг  $C_{H_1} \cdot V_1$  эквиваленти ва Б модданинг  $C_{H_2} \cdot V_2$  эквиваленти реакцияга киришганлигини билдиради. Демак, моддалар эквивалент миқдорда реакцияга киришади, шунинг учун:

$$C_{H_1} : V_1 = C_{H_2} : V_2$$

ёки

$$V_1 : V_2 = C_{H_2} : C_{H_1}$$

деб ёза оламиз.

Шундай қилиб, реакцияга киришайтган моддалар эритмасининг ҳажми, улар нормалликларига тескари пропорционалдир.

Бундан, реакциялар учун зарур эритмалар ҳажмини аниқлаш билан бир қаторда, аксинча, реакцияга сарфланган эритмалар ҳажми бўйича улар концентрацияларини ҳам топиш имконияти туғилади.

## VII. 2. ЭРУВЧАНЛИК

**Модданинг у ёки бу эритувчида эриш хусусияти эрувчанлик дейилади.** Мазкур шароитда модданинг эрувчанлик ўлчови унинг 7 тўйинган эритмаси концентрацияси билан белги-ланади. Кўнинча, эрувчанлик эритувчининг 100 масса бирлигини мазкур шароитда тўйинтирувчи сувсиз модданинг масса бирлиги сони билан белгиланади ва бу йул билан ифодаланган эрувчанликни **эрувчанлик коэффициенти дейилади**.

100 г сувда 1 г дан ортиқ модда эриса - яхши эрийдиган, 100 г сувда 1 г дан 0,001 гача модда эриса кам эрийдиган, 0,001 г дан оз эрийдиган моддаларга эримайдиган моддалар дейилади.

Қаттиқ жисмларнинг эриши аксарият ҳолларда иссиқлик ютилиши билан боради. Бунда энергиянинг кўпгина қисми кристалл панжарани парчалашга сарфланади. Бу энергия гидрат (сольват)лар ҳосил бўлишида ажralадиган энергия билан қопланади.

Ле-Шателье принципини модданинг кристалл ҳолати ва унинг тўйинган эритмасига қўллаб, модда энергия ютиш билан эриганда температуранинг кўтарилиши унинг эришини оширади деган хulosани чиқариши мумкин. Аксинча, гидратланиш энергияси эритма ҳосил бўлиши учун етарли бўлганда, яъни эриш энергия ажralishi билан борса, бундай ҳолда температура кўтарилиши эрувчанликни камайтиради. Бундай ҳодиса сувда ишқорлар, литий, магний ва алюминийнинг кўнгина тузлари эриганда рўй беради.

Суюқликларнинг бир-бирида эриши чегараланган ҳолатдан чегараланмаган ҳолатга ўтиш температураси **эрувчанликнинг критик температураси** дейилади.

Агар икки бир-бири аралашмайдиган суюқликдан иборат системага буларнинг ҳар бирида эрий оладиган учинчи модда киритилса, унда эриган модда бу суюқликларда эришига мос пропорционалликда тарқалади. Бундан **тақсимланиш қонуни** келиб чиқади, яъни икки аралашмайдиган эритувчидаги эрий оладиган модда ўзгармас температурада моддалар орасида шундай тақсимланадики, бу эритмалардаги унинг концентрациялар нисбати умумий эриган модда миқдорига боғлиқ бўлмаган ҳолда доимий бўлади:

$$\frac{C_1}{C_2} = K$$

Бу ерда:  $C_1$  ва  $C_2$  – эриган модданинг биринчи ва иккинчи эритувчидаги концентрациялари;  $K$  – тарқалиш коэффициенти.

• Газларнинг сувда эриши экзотермик жараёндир. Шу сабабли газларнинг эрувчанлиги температура кўтарилиши билан пасаяди. Органик эритувчиларда газлар эриганда иссиқлик ютилиши ҳолатлари учрайди. Бундай ҳолатларда температура ортиши билан газларнинг эрувчанлиги кўпаяди.

Газ суюқликларда эриганда мувозанат вужудга келади ва бунда системанинг ҳажми бирмунча камаяди. Демак, босимнинг кўтарилиши мувозанатни ўнгга томон, суради, яъни газ эрувчанлигини оширади.

Газ босими, масалан, икки баравар оширилса, унинг молекулалари концентрацияси суюқлик устида шунча марта ортади, бунда газнинг эриши ҳам тезлашади. Мувозанат бузилади. Янги босимда мувозанат вужудга келиши учун эриган молекулалар концентрацияси ҳам икки баравар ортади. Бундай ҳодиса Генри қонуни билан тушунтирилади.

Доимий температурада суюқликнинг мазкур ҳажмида эриётган газ массаси газнинг парциал босимига тўғри пропорционалдир.

Генри қонуни қуйидаги tenglama билан ифодаланади:

$$C = kP$$

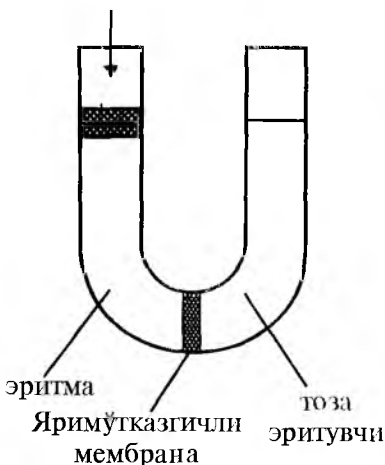
бу ерда,  $C$  – түйинган эритмадаги газ концентрацияси;  $P$  – парциал босим;  $k$  – пропорционаллик коэффициенти, уни Генри константаси (ёки Генри коэффициенти) деб аталади.

### VII. 3. ОСМОТИК БОСИМ

Эритма гомоген системадан иборат бўлиб, эриган модда ва эритувчи заррачалар тартибсиз ҳаракатда бўлади ва эритманинг бутун ҳажми бўйича баравар тарқалади.

Агар цилиндрга қандайдир модданинг, масалан, шакарнинг концентрангган эритмасини қўйиб, унинг устига шакарнинг бирмунча суюлтирилган эритмасидан солсак, бунда аввал, шакар билан сув тенг ҳажмда тарқалмаган ҳолатда бўлади. Аммо бироз вақт ўтгач, шакар билан сув молекулалари бир текис тарқалган ҳолатга ўтади. Бу шакар молекулаларининг концентрангган эритмадан суюлтирилган эритмага ва аксинча, сув молекулаларини суюлтирилган эритмадан концентрангган эритмага ўта бориши ҳисобига бўлади. Бунда концентрангган эритмадан суюлтирилган эритмага ўтувчи шакар молекулалари исталган вақт ичидан кўпроқ бўлиши турган гап. Шундай қилиб, концентрангган эритмадан суюлтирилган эритмага шакарнинг йўналиши вужудга келади, сув эса суюлтирилган эритмадан концентрангган эритмага ҳаракат қиласи, яъни ҳар бир заррача концентрацияси кам тарафга ҳаракат қила бошлайди. Заррачалар ҳаракатланиб кўчиб, унинг концентрациясини тенглаштиришга олиб келувчи жараён диффузия дейилади. Диффузияда системанинг энтропияси ортади. Кўрсатилган мисолда эриган модда ва эритувчи заррачалари қарама-қарши йўналишида ҳаракат қиласи. Бундай ҳолат **тўқнашувчи ёки икки ёқлама диффузия** дейилади. Агар икки эритма эритувчини ўтказадиган ва эриган моддани ўтказмайдиган тўсиқ кўйилса, ўзгача ҳодиса кузатилади. Бундай яrim ўтказгичлар деб аталаидиган тўсиқлар табиатда ҳам учрайди, уларни сунъий равишда тайёрласа ҳам бўлади.

Лойдан ясалган тешикчаларга эга цилиндрга бирор эритма, масалан, шакар эритмасини қўйиб, цилиндрни сувга туширсан, бунда концентрациялар тенглашуви фақат сувнинг ўтиши ҳисобига амалга ошади. Сув молекулалари кўп миқдорда эритмага ўта бошлайди, бунинг орқасида эритма



жажми күпая боради, шакар концентрацияси эса камая боради. **Ярим ұтқазғич тұсик орқали амал-га ошувчи бундай бир ёқ лама диффузия осмос дейилади.**

VII. 1-расмда осмотик босимни үлчаш асбобининг схемаси келтирилган. 2-идиши шакар эритмаси билан тұлдириб, уни 1-идишдеги сувга солиб құйымиз. Осмос туфайли эритма жажми күпая боради ва найни

тұлдира бошлайды. Эритманиң найдаги сатқы күтарила бориши билан сув молекулаларининг эритмага үтишига тұсқынлик қылувчи ортиқча босим - (**гидростатик босим**) вужуда келади. Гидростатик босим маълум бирлікка етгач, мувозанатдаги эритманиң осмотик босими юзага келади. Мана шундай мувозанатдаги гидростатик босимни үлчаш орқали осмотик босимни аниқлаш мүмкін. Осмос ҳодисаси ҳайвон ва үсимликтар ҳаётида мұхим роль йүнайды. Осмос туфайли үсимлик поясидан юқорига сув күтарилади ва хужайраларни таъминлайды.

Турлы эритмаларнинг осмотик босими үрганилган ва унинг катталиги эритма концентрацияси билан температурата боғлиқті аниқланған. Бундай тажрибалар осмотик босим ҳосил бўлишида эриган модда ёки эритувчи табиати аҳамиятининг йўқлигини тасдиқлаган.

1886 йилда Вант-Гофф унча юқори концентрацияга эга бўлмаган электролитмаслар эритмалари учун осмотик босим концентрация ва температурата боғлиқлигини қуидаги тентглама билан ифодалади:

$$P = 1000 \cdot CRT$$

бу ерда:  $P$  – осмотик босим (Па);  $C$  – унинг моляр жажм концентрацияси (моль/л),  $R$  – универсал газ доимийси, 8,314 (Ж/моль. К);  $T$  – мутлақ температура.

## VII. 4. ТҮЙИНГАН БУҒ БОСИМИ

### Рауль қонуни

Мазкур температурада ҳар бир суюқник устидаги түйинган буғ босими доимий қийматга эга бўлади. Бирор мoddанинг суюқликда эриши унинг түйинган буғ босимининг камайишига олиб келиши тажрибалардан кўринади.

1887 йили Рауль түйинган буғ босимига доир қонунини ўлон қилди. Эритма устидаги түйинган буғ босимининг нисбий камайиши эриган мoddанинг моль қисмiga tengdir.

Рауль қонунининг математик ифодаси қўйидаги тенглама орқали ифодаланади:

$$\frac{P_0 - P}{P_0} = N,$$

бу ерда:  $P_0$  — тоза эритувчининг түйинган буғ босими;  $P$  — эритманинг буғ босими;  $N$ , — эриган модда моль қисми.

Рауль эритмаларининг қайнани ва музланни ўрганиб, электролитмасларнинг суюлтирилган эритмалари учун қайнаш температурасининг опуви ва музлаш температурасининг камайиши эритма концентрациясига пропорционаллигини топди:

$$T_{\text{қайнан}} = \varepsilon C_m = \frac{\varepsilon \cdot a \cdot 1000}{b \cdot M},$$

$$T_{\text{музлан}} = \kappa C_m = \frac{\kappa \cdot a \cdot 1000}{b \cdot M},$$

бу ерда;  $C_m$  — моль-масса концентрация (моляллик),  $a$  — эриган модда массаси,  $b$  — эритувчининг массаси,  $M$  — эриган мoddанинг моль массаси.  $\varepsilon$  ва  $\kappa$  эбулиоскопик (қайнаш) ва криоскопик (музлаш) доимийси, улар эритувчи табиатига боғлиқ бўлиб, эриган модда табиатига боғлиқ бўлмайди. Моддаларнинг молекуляр массасини аниқлашда эритмалар қайнаш ва музлаш температуруларини ўлчашгга мўлжалланган эбулиоскопик ва криоскопик усуллардан фойдаланилади, яъни:

$$M_T = \frac{\varepsilon \cdot a \cdot 1000}{b \cdot T_{\text{қайн.}}} \quad \text{эбулиоскопик усул}$$

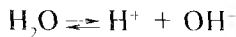
$$M_I = \frac{\kappa \cdot a \cdot 1000}{b \cdot T_{\text{кул.}}} \quad \text{криоскопик усул}$$

## VII. 5. КИСЛОТА ВА АСОС НАЗАРИЯЛАРИ

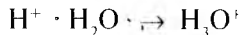
Хозирги вақтда кислота ва асослар ҳақида умумлашган бир қанча назариялар маълум. Булардан сольвосистемалар назарияси, протон назарияси ва электрон назарияси кенг қўлланилади. Бу назарияларнинг ҳар бири турлича негизлар асосида келиб чиқсан бўлишига қарамай, бир-бирига зид эмас ҳамда кислота – асос бирикмаларнинг ўзига хос томонларини очиб беради. Кислота ва асос ҳақидаги назарияларнинг ҳозирги ифодасини ишлаб чиқишида бошқалар билан бир қаторда Ўзбекистонлик олим М.И. Усновичнинг хизмати катта бўлди.

### 1. Сольвосистема назарияси

Сув диссоциланганда:

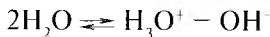


вужудга келган  $\text{H}^+$  ва  $\text{OH}^-$  ионлари бошқа ионлар каби сувли эритмада гидратланади. Водород иони сув молекуласи билан осонгина бирикиб, Гидроксоний ионини ҳосил қиласди.

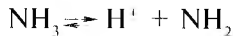


Гидроксонийни баъзи бирикма (комплекс)ларидан кристалл ҳолда ажратиб олиш мумкинлиги аниқланган.

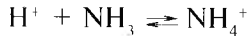
Шундай қилиб, сувнинг ўзи диссоциланганда ҳам гидроксоний иони вужудга келиши қўйидаги тенгламадан кўриниб турибди:



Ўтказилган тажрибалар аминларнинг кўпгина анерганик тузларни эритиши, уларнинг эритмалари ҳам ток ўтказишими кўрсатдики, бу электролитик диссоциланишдан дарак берди. Электролитларнинг сувдаги эритмаларида ва суюқ аммиакда ўтказилган реакциялар орасида яқинлик борлиги кўринди. Аммиакнинг ўзи ҳам оз бўлсада, диссоциланиши аниқланган:



Водород иони эритмада сольватланган бўлиб, у эритувчининг бир молекуласи билан тезгина реакцияга киришади:



Натижада гидроксоний ионига ўхшаш бўлган аммоний иони ҳосил бўлади. Аммиакнинг диссоциланиши ҳам сувники каби боради:



$\text{NH}_2^-$  иони  $\text{OH}^-$ га ўхшаш иондир.

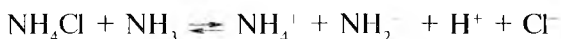
Аммиак билан ўтказилган илмий кузатишлар металларнинг амидларини гидроксидларга ўхшани бирикмалар деб қарашга имкон берди.

Бу ўхшашлик  $\text{OH}^-$  ва  $\text{NH}_2^-$  ионлари ҳамда сув билан аммиак молекулаларининг изоэлектронлик хусусиятлари билан янада равшанлашади. Булар орасидаги ўхшашлик уларнинг қўпгина хоссаларида намоён бўлади. Асосларнинг сувдаги эритмалар и каби амидларнинг аммиакли эритмалари диссоциланиши туфайли электр токини ўтказади.



Мана шу эритмаларда фенофталеин қизаради, кислота қўшилганда улар нейтралланади. Амидларнинг эриши гидроксидларнинг эришига мос келади. Бундан суюқ аммиак муҳитидаги металл амидлари  $\text{OH}^-$  группасига эга бўлмаслигига қарамай, ўзини кучли асослардек тутади, деган хулоса келиб чиқади.

Агар суюқ аммиакда аммоний тузи эритилиб, тегишлича кислота хусусиятга эга эритма ҳосил қилинса ва олинган маълумотлар таққосланса, буларнинг бир хиллигини, яъни ҳар иккала ҳолда ҳам аммоний тузи эритмаси ҳосил бўлиши кузатилади:



Франклин суюқ аммиакда эритилган аммоний тузлари металларнинг амидлари билан кислоталар каби реакцияга киришишини кўрсатди. Демак, суюқ аммиакдаги аммоний тузлари ўзини кислота каби тутади. Суюқ аммиакдаги нейтралланиш реакцияси диссоциланмаган эритма молекулаларининг ҳосил бўлишига олиб келувчи жараёндан иборат бўлади. Кўрилган қонуниятлар кислота ва асосларнинг янги сольвосистемалар назариясида ўз аксини топди.

Ушбу назарияга биноан эритмада эритувчи диссоциланганда мусбат ионлар ҳосил қилувчи бирикма шартли равища кислота

деб қаралади, асес бўлиб эса эритмада эритувчининг ўзи диссоциланганда манфий ионлар ҳосил қуловчи бирикмалар қабул қилинади.

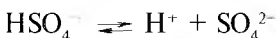
**2. Протон назарияси.** Бренстед-Лаурилар томонидан таклиф қилинган бу назарияга асосан протон бера оловчи ҳар қандай заррacha (молекула ёки ион) **кислота** бўлади. Протонни бириктириб оловчи ҳар қандай заррacha **асосдир**.

Протон назариясига мувофиқ кислоталар учга бўлинади:

**1) нейтрал кислоталар:** буларга мисол қилиб хлорид кислота ёки сульфат кислотани кўрсатиш мумкин:



**2) анион кислоталар:** манфий ионлардан иборат бўлади:



ва



**3) катион кислоталар:** мусбат ионлардан иборат бўлади:



ва



Катион кислоталарга кўп валентли металларнинг гидратланган ионлари ҳам киради.

Кўргина комплексларни кислоталарга қўшиш мумкинки, буларнинг ҳам протон бериши тажрибаларда исботланган.

Асосларни ҳам кислоталар каби нейтрал (сув, аминобирикмалар) анионли ( $\text{Cl}^-$ ,  $\text{OH}^-$ ) ва катионли ( $\text{H}_3\text{O}^+$ ,  $\text{NH}_4^+$ ) синфларга ажратиш мумкин.

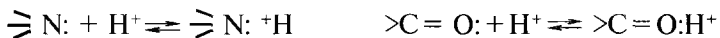
Протон назариясига мувофиқ протон ажралишининг ҳар қандай реакцияси қўйидаги схема орқали ифодаланади:



Бундай жараёнда иштирок этувчи асос ва кислота мужассамлашган бўлади. Масалан, гидросульфат аниони –  $\text{HSO}_4^-$  сульфат кислота –  $\text{H}_2\text{SO}_4$  билан мужассамлашган асос,

$\text{H}_3\text{O}^+$  иони эса асос бўлган  $\text{H}_2\text{O}$  билан мужассамлашган кислотадир.

Протон назарияси органик моддалар — аминлар, эфир, кетон ва тиоэфирларнинг асос хусусиятини тушунтириб беради. Бундай бирикмалар донор — акцептор боғи бўйича протонни бириктириб, мужассамлашган кислоталар бўлган **оний - катионлар** ҳосил қиласди.



Протон назариясида эритувчининг протон ажралиши билан борадиган **диссоциланиши** катта аҳамиятга эгадир. Бунинг миқдорий катталиги **автопротолиз константаси (автопротолизнинг ион кўпайтмаси)** билан характерланади.

Эритувчининг ўзи қанчалик кучли диссоциланса, унинг кислоталилиги шунчалик юқори бўлади.

Эритувчининг яна бир муҳим хусусияти унинг **протонга мойиллиги** бўлиб, мазкур эритувчида протоннинг сольватланишида ажралувчи энергия билан белгиланади. Протонга мойиллик қанчалик кўп бўлса, эритувчининг асос хоссалари шунчалик кучли намоён булади. Протонга мойиллик аммиакда кучли, бундан кейинги ўринда гидразин, сув, этил спирт ва бошқалар туради.

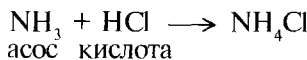
Осонлик билан протон бириктирувчи моддалар **протофиллар** (аммиак, гидразин ва бошқалар) ва осон узатувчилар эса **протогенлар** ( $\text{HF}$ ,  $\text{HNO}_3$  ва бошқалар) дейилади. Протонни бир йўла ҳам бириктириб, ҳам узатувчилар **амфипротонлар** (сув, метил спирт ва бошқалар) деб аталади.

Кислоталар (ёки асослар) кучининг фарқини сезидир-майдиган эритувчилар **нивелирловчилар** дейилади.

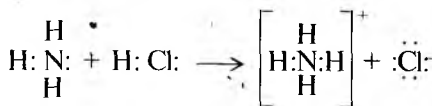
Кислоталар (ёки асослар) кучининг фарқини юқори даражада сезидирадиган эритувчилар **дифференцияловчилар** дейилади. Кислоталар учун дифференцияловчи эритувчилар сифатида сувга қарагандা протонга мойиллиги камроқ бўлган сирқа кислота, этил спирт, ацетон ва шу каби органик эритувчиларни кўрсатиб ўтиш мумкин.

Агар сувсиз сирка кислота кислоталар учун дифференциалловчи эритувчи бұлса, асослар учун нивелирловчы эритувчи бұлади.

**3. Электрон назарияси.** Бу назарияни Льюис тақлиф қилған бўлиб, асос сифатида кимёвий боғ ҳосил бўлиши учун электрон жуфти берувчи модда, кислота сифатида эса электрон жуфтларини қабул қилувчи модда – электрон жуфтлари акцептори қабул қилинган. Электрон назариясига кўра кислота - асос реакцияси донор-акцептор боғланишнинг ҳосил бўлишидан иборатdir. Кислота билан асоснинг бирикишидан **аддуктлар** деб аталувчи тузсимон модда ҳосил бўлади:



ёки



Электрон назария сувли эритмаларда борадиган нейтралланиш, комплекс ҳосил бўлиши, аминобирикмаларнинг баъзи галогенидлар билан, ангидридларнинг сув билан реакцияларини ўхшаш жараёнлар сифатида қарайди. Электрон жуфтлар донори бўлган моддалар **Льюис асослари**, электрон жуфтларнинг акцептори бўлган моддалар **Льюис кислоталари** дейилади.

Льюис асосларига баъзи аминобирикмалар (аммиак, алифатик ва ароматик аминлар, галогенид-ионлар, пиридин асослари, хинолин асослари ва хоказолар), кетонлар ёки умумий формуласи  $\text{X}_2\text{CO}$  бўлган ( $\text{X}$ -галоген атоми) бирикмалар киради.

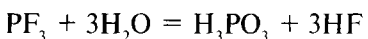
Льюис кислоталарига мисол қилиб бир қатор элементларнинг галогенидлари ( $\text{BF}_3$ ,  $\text{AlCl}_3$ ,  $\text{SiCl}_4$  ва бошқалар), кумуш, хром, платина каби ҳамда бошқа ионларни – комплекс ҳосил қилувчиларни кўрсатиш мумкин. Буларнинг баъзилари амалий аҳамиятга эгадир.

Кислота-асос назарияси доирасидаги реакциялар ўзининг тез бориши, катализатор қўллашни талаб қиласлиги ва маҳсулот унумининг 100% га қадар етиши билан ажралиб туради. Бундай реакциялар кимёвий анализда кўп кўлланилади. Айниқса, сувсиз титрлашда жуда кўл келади. Кислота-асос назариясидан анорганик синтезда фойдаланиб, жуда қўплаб янги моддалар олинган. Фторлашда олинадиган синтетик материаллар, биологик актив моддалар, тиббиёт учун зарур дори-дармонлар ва бошқалар бунга мисол бўла олади. Суюқ аммиакда олиб борилувчи бир қанча реакциялар ҳам кислота-асос реакцияларидан ҳисобланади. Бошқа йўллар билан олиб бўлмайдиган моддалар — кремний, тетрамид, нитрозиламид, сульфамид ва шу каби бошқа муҳим бирикмалар шу йўл билан олинганлиги кислота-асос назариясининг фақат назарий аҳамиятга эга бўлиб қолмай, унинг улкан амалий истиқболи борлигидан далолат беради.

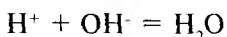
## VII. 6. ГИДРОЛИЗ

**Модда билан сув орасида содир бўладиган алмашинув реакциясига гидролиз дейилади.**

Гидролизнинг мазмуни сув таъсирида парчалаш (деструкциялаш) демакдир. Масалан, фосфор (III)- фторид  $\text{PF}_3$  сув билан осон реакцияга киришиб, фосфит кислота ва водород фторид ҳосил қиласди:



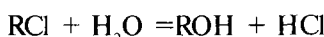
Турли хил синфларга кирувчи бирикмалар гидролизга учрайди. Айниқса, тузлар гидролизи муҳим аҳамиятга эга. Тузлар гидролизида кислота ва асослар ҳосил бўлади. Гидролиз реакциясига кучсиз кислота билан кучсиз асосдан, кучсиз кислота ва кучли асосдан ёки кучсиз асос билан кучли кислотадан ҳосил бўлган тузлар гидролизга учрайди, нейтралланиш бу ҳолда қуйида ифодаланган реакция билан белгиланади:



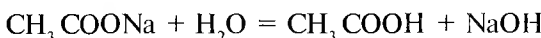
тескари реакция, яъни сув молекуласининг ионларга диссоциланиши жуда кам даражада боради. Гидролизда ёримайдиган ёки учувчан модда ҳосил бўлиши, дастлабки

модданинг охиригача парчаланганлигини билдиради. Тузлар гидролизи туфайли буфер эритмалар мавжуд бўлади.

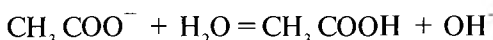
Органик бирикмалар кислота ёки ишқорлар иштироқида гидролизланади:



Аниқ мисол тариқасида бир асосли кислота билан бир валентли металдан ташкил топган туз — натрий ацетатни олайлик. Ушбу туз кучсиз кислота билан кучли асосдан ташкил топган бўлиб, унинг гидролизи қуидагича боради:

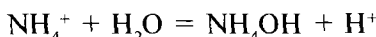
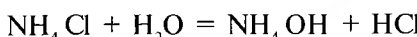


ёки ион-молекуляр ҳолда ёсак:



Тенгламадан ушбу мисолда гидролиз туз аниони ҳисобига ва реакция  $\text{OH}^-$  иони ажратилиши билан бораётганлиги кўринади. Аммо сувнинг ион кўпайтмаси  $[\text{H}^+] \cdot [\text{OH}]^-$  доимий катталик бўлганлиги сабабли  $\text{OH}^-$  ионларининг кўпайиб бориши водород ионларининг камайишига олиб келади. Бундан равшанки, **кучсиз кислота билан кучли ишқордан ҳосил бўлган тузлар эритмаси ишқорий муҳитга эга бўлади.**

Шунга ўхаш ҳолда кучсиз асос билан кучли кислотадан ташкил топган туз катиони гидролизга берилади ва натижада реакция водород ионларининг ҳосил бўлиши билан боради:

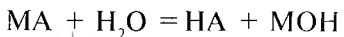


$\text{H}^+$  ионларининг йиғилиши  $\text{OH}^-$  ионлари концентрация-сининг камайишига олиб келади. Шундай қилиб, **кучсиз асос билан кучли кислотадан ҳосил бўлган тузлар эритмаси кислотали муҳитга эга бўлади.**

Юқорида келтирган мисоллардан кўриниб турибдики, эритмада бўлган тузнинг ҳаммаси эмас, балки маълум қисми гидролизланади. Бошқача қилиб айтганда, эритмада туз билан у ҳосил қиласидаги кислота ва асос орасида мувозанат вужудга келади. Гидролизланадиган модда қисми — гидролиз даражаси мувозанат константасига ҳамда температура ва туз концентрациясига боғлиқдир.

Гидролиз тенгламасини умумий ҳолда ёзамиз.  $HA$  – кислота,  $MOH$  – асос,  $MA$  – улар ҳосил қилган туз.

Бунда гидролиз учун қуйидаги тенгламани ёзамиз:



Бунда мувозанат константаси қуйидагича ёзилади:

$$K = \frac{[HA] \cdot [MOH]}{[MA] \cdot [H_2O]}$$

Сув концентрацияси суюлтирилган эритмаларда амалий жиҳатдан олганда доимий катталикка эга.  $K [H_2O] = K_2$  деб белгилаб мувозанат константаси  $K_2$  ни топамиз:

$$K_2 = \frac{[HA] \cdot [MOH]}{[MA]} .$$

Гидролиз константаси қиймати мазкур тузнинг гидролизга кириппин хусусиятини белгилайди.

Кучсиз кислота билан кучли асосдан ташкил топган туз учун гидролиз константаси кислотанинг диссоциланиш константаси  $K_{\text{кисл.}}$  билан қуйидагича боғланади:

$$K_r = \frac{K_{H_2O}}{K_{\text{кисл.}}}$$

Ушбу тенгламадан  $K_{\text{кисл.}}$  қанчалик кичик бўлса,  $K_r$  шунчалик катта бўлиши кўриниб турибди. Бошқача сўз билан айтганда **кислота қанчалик кучсиз бўлса, унинг тузлари шунчалик юқори даражада гидролизланади.**

Кучсиз асос билан кучли кислотадан ташкил топган тузлар учун юқоридагига ўхшаш ҳолда гидролиз константаси асоснинг диссоциланиш константаси  $K_{\text{асос}}$  билан қуйидагича боғланади:

$$K_r = \frac{K_{H_2O}}{K_{\text{асос}}}$$

Бинобарин, асос қанчалик кучсиз бўлса, у ҳосил қилган тузлар шунчалик юқори даражада гидролизланади.

Кучсиз кислота билан кучсиз асосдан ташкил топган тузлар учун гидролиз константаси кислота ҳамда асосларнинг диссоциланиш константаси билан қуйидагича боғланади:

$$K = \frac{K_{H_2O}}{K_{\text{киел}} \cdot K_{\text{асос.}}}$$

Гидролиз саноатда ва ҳаётда муҳим аҳамиятга эга: саноатда спиртлар, феноллар, ўсимлик мойлари ва ҳайвон ёғидан юқори алифатик кислоталар олинади. Мураккаб эфирлар, гликозид ва амид боғлари гидролизи тирик организмлар ҳаёт фаолиятида муҳим роль йўнайди.

### **Такрорлаш учун материаллар**

**Бобнинг қисқача мазмуни.** Эритмалар атом, ион ёки молекулаларнинг гомоген (бир жинсли) аралашмасидир. Эриган модда билан эритувчининг нисбий миқдорини суюлтирилган ёки концентрланган эритма сифатида белгиланади. Модданинг эрувчанлигини ўзгартириш учун температура ва босимни ўзгартириш зарур бўлади. Газнинг эриши босим ортиши билан кўпаяди. Ле-Шателье принципи мана шу ҳодисани тушунтиради. Яримўтказгич мембраналар билан иш кўрилганда, юзага келувчи осмотик босим устида фикр юритилади.

### **Бобни ўрганишдан мақсад**

1. Молярлик, моляллик, моль қисм, нормаллик ва процент (фоиз) концентрацияни ўрганиш.
2. Концентрланган, суюлтирилган, тўйинган ва тўйинмаган эритмаларни таснифлаш.
3. Коллоид эритмани чин эритмалардан фарқлай олиш.

### **Машқ ва масалалар**

1. Қуйидаги тузларнинг гидролиз реакциясини тузинг:  
а)  $\text{CH}_3\text{COONa}$ ; б)  $\text{Na}_2\text{CO}_3$ ; в)  $\text{KHS}$ .  
Бу тузлар учун гидролиз константасини ҳисобланг.
2. Қуйидаги бирикмалар учун диссоциланиш тенгламаларини тузинг: а)  $\text{H}_2\text{CO}_3$ ; б)  $\text{H}_2\text{S}$ ; в)  $\text{HCN}$ ; г)  $\text{H}_2\text{SiO}_3$ ; д)  $\text{NH}_4\text{OH}$ .
3. Аммиакли буфер эритмага озроқ миқдорда кислота ёки ишқор қўшилганда унинг водород кўрсатгичи рН нинг ўзгармаслигини тушунтириб беринг.

4. Қўйида келтирилган эритмаларнинг ҳар бирида эриган молда моллар сонини ҳисобланг:

- а) 0,358 М ли  $\text{Cu}(\text{NO}_3)_2$  эритмасининг 256 мл да;
- б) 0,0567 М ли  $\text{HBr}$  эритманинг  $400 \cdot 10^4$  мл да;
- в) 0,565%  $\text{NaCl}$  сакловчи  $\text{NaCl}$  сувли эритмасининг 450 г да.

5.  $\text{CuCl}_2$  сувда эриганда иссиқлик ажралади (46,4 кЖ/моль  $\text{CuCl}_2$ ). Ле-Шателье принципидан фойдаланиб, температуранинг шу туз эрувчанлигига таъсирини аниқланг.

6. Агар  $\text{HgCl}_2$  нинг 0,01 М ли эритмасидан ток ўтказилса,  $\text{KCl}$  нинг шундай эритмасидагига қараганда лампочка кучсизроқ ёнали. Бунинг боиси нимада?

7. Кўрсатилган коллоидларнинг қай бири гидрофил ва қай бири гидрофоб эканлигини аниқланг:

- а) гомогенлаштирилган сутдаги сариқ ёғ;
- б) желе;
- в) коллоидал олтиннинг сувли эритмаси;
- г) гоголь-моголь.

8. Соч ювиладиган шампуналар одатда натрий лаурилсульфат  $[\text{CH}_3(\text{CH}_2)_{11}\text{OSO}_3^- \text{Na}^+]$  хилидаги ювиш воситасини сақлайди. Шундай молданинг сочни тозалаш сабабини тушунтиринг. Сочдан табиий мойларнинг ювилиб кетиши нимага боғлик?

9. Қўйида келтирилган ионлардан қайси бири сувли эритмада кучли гидратланади:  $\text{K}^+$ ;  $\text{Cs}^+$ ;  $\text{Cu}^{2+}$ ?

10. Музлаган йўлга  $\text{NaCl}$  ёки  $\text{CaCl}_2$ , каби тузлар сепилса, муз эрийди. Жараённи тушунтиринг.

### ***Тест саволлари***

1. Кўрғошин йодиднинг 0,1 м<sup>3</sup> тўйинган эритмасидаги масса миқдорини аниқланг.

А.  $1,35 \cdot 10^{-3}$ ; В. 0,3; С. 30,0; Д.  $6,5 \cdot 10^{-4}$ ; Е. 15,0.

2. Диссоциланиш даражаси 1,0% бўлган сирка кислотанинг pH ини ҳисобланг.

А. 0,76; В. 2,76; С. 3,76; Д. 4,76; Е. 5,76.

3. 10%ли нитрат кислота ҳосил қилиш учун  $2 \cdot 10^{-3}$  м<sup>3</sup> сувга қанча ҳажм 50% ли (мл) ( $d=1316$  кг/м<sup>3</sup>) нитрат кислота кўшиш керак?

А. 400; В. 307,8; С. 500; Д. 384,6; Е. 350.

4. Концентрациялари 0,02 М KOH ва 0,1 М  $\text{NH}_4\text{OH}$  ни аралаштириш натижасида ҳосил бўлган эритма рН ини ҳисобланг.

A. 1,0; B. 2,0; C. 11; D. 12; E. 5.

5. Барий гидроксид эритмаси ( $\text{Ba}^{+2}$  иони концентрацияси  $5 \cdot 10^{-4}$  моль/л бўлса) рН ини аниқланг?

A. 3; B. 4; C. 5; D. 10; E. 11.

6. Концентрациялари 3 м бўлган натрий гидроксидини 1 М хлорид кислота билан аралаштириш натижасида ҳосил бўлган эритманинг рН ни аниқланг (бир хил ҳажмда).

A. 0; B. 13,0; C. 13,7; D. 14,0; E. 5.

7. Концентрацияси 0,25 н, 0,5 л сирка кислотасини диссоциланган молекулалари сонини 5 баробар ошириш учун қанча ҳажм (л) сув қўшиш керак?

A. 6; B. 8; C. 10; D. 14; E. 16.

8.  $298^\circ\text{K}$  да ЭК =  $5 \cdot 10^{-12}$ . Магний гидроксиднинг тўйинган эритмаси рН ини ҳисобланг.

A. 7, 7; B. 10; C. 9,7; D. 4,3; E. 0.

9. Концентрацияси  $5 \cdot 10^{-4}$  м бўлган сульфат кислотанинг рОН ни аниқланг.

A. 3; B. 4; C. 10; D. 11; E. 13.

10. 20% ли  $3 \text{ m}^3$  аммоний хлорид ( $\rho = 1060 \text{ кг/m}^3$ ) эритмасидан 10% ли эритма тайёрлаш учун қанча ҳажм ( $\text{m}^3$ ) сув қўшиш керак?

A.2,7; B.2,9; C.3,18; D.34; E.4,0.

11. Массаси  $2,43 \cdot 10^{-3}$  кг бўлган олтингугурт  $3 \cdot 10^{-2}$  кг бензолда эриши натижасида қайнаш температураси  $0,81^\circ\text{C}$  га ошган. Эритмадаги олтингугурт молекуласи нечта атомдан иборат эканлигини аниқланг.

A.2; B.4; C.6; D.8; E.10.

12. 0,05 кг сувда 0,006 кг электролитмас модда эритилса, эритманинг музлаш температураси  $-3,72^\circ\text{C}$  га teng бўлади. Эриган модданинг моль массасини аниқланг.

A.40; B.60; C.70; D.80; E.90.

## VIII БОБ ЭЛЕКТРОКИМЁВИЙ ЖАРАЁНЛАР

Кимё технологиясида электр токи билан бөглиқ бўлган кўргина жараёнлар учрайди. Электрокимё заводлари, электрокимё комбинатлари ва ишлаб чиқариш бирлашмаларида ана шундай жараёнлар амалга оширилади. Реакция натижасида электр токи ҳосил бўладиган жараёнлар ҳам учрайди.

Электр токи билан бөглиқ бўлган кимёвий реакциялар орасидаги бояннишларни электрокимё соҳаси ўрганиади.

Электрокимёвий жараён саноатда, техника ва турмушда кенг тарқалган. Электр батареялар, аккумуляторлар тайёрлаш, металларни электр токи ёрдамида ажратиб олиш, металл қопламалар олиш учун металларни чўктириш, металлар коррозияси ва бошقا қатор электрокимёвий жараёнлар шулар жумласидандир.

Ўзбекистонда электрокимё жараёнларини А. М. Муртазаев, Ф. К. Қурбонов ва С. Эшонхўжаевлар ўрганиши.

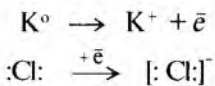
Электр токи электр зарядларининг кўчиши билан бөглиқдир. Шу сабабли электрокимёда электронларнинг бир моддадан иккинчисига ўтиши билан бөглиқ бўлган реакциялар ўрганилади. Бундай реакциялар **оксидланиш-қайтарилиш реакциялари** дейилади.

### XIII. 1. ОКСИДЛANIШ-ҚАЙТАРИЛИШ РЕАКЦИЯЛАРИ

Бир қатор реакцияларда иштирок этаётган элементларнинг валентликлари ўзгаргани тажрибаларда исботланган:



Калий ва хлор атомлари ўзаро бирикиб KCl ҳосил бўлиш реакцияси калий атомидан хлор атомига электрон кўчиш билан боради. Ушбу реакцияни икки жараённинг амалга ошуви деб қараш мумкин:



Ушбу жараёнларнинг ҳар бири ярим реакция дейилади. Ана шу яримреакциялар йигиндиси, яни нейтрал атомлардан ион ҳолатдаги заррачаларнинг ҳосил бўлиши тўлиқ реакция ҳисобланади:



Шундай қилиб, электрон йўқотиш билан борадиган реакциялар **оксидланиш**, электрон қабул қилиш билан борадиган реакциялар эса **қайтарилиш** реакциялари дейилади. Оксидланишни оксидланиш даражасининг ошуви, қайтарилишни эса оксидланиш даражасининг камайиши билан борадиган жараён деб белгиласа ҳам бўлади.

Оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида оксидланишга сабаб бўлувчи модда **оксидловчи** дейилади.

Оксидловчи электронни қўшиб олиб ўзи **қайтарилади**. Шунингдек, қайтарилишни амалга оширувчи модда **қайтарувчи** дейилади. VIII. 2. реакцияда водород хлорид $-$  оксидловчи, темир эса қайтарувчидир. Реакцияда қайтарувчилук модда доимо оксидловчи, оксидланувчи модда эса қайтарувчи ҳисобланади.

Оксидланиш-қайтарилиш реакциялари айни бир вақтда содир бўлади. Даврий жадвалдаги элементларнинг оксидловчилик ва қайтарувчилик хоссалари ҳам даврий равишда ўзгаради.

## VIII. 2. ОКСИДЛАНИШ ДАРАЖАСИ

Молекулаларда атомларнинг оксидланиш даражасини аниқлашда уларнинг тузилиш формуласидан фойдаланиш мумкин. Аммо амалда бу йўл кам қўлланади. Оксидланиш даражасини аниқлашда қўйидаги қоидаларга риоя қилиш зарур.

1. Модданинг элемент ҳолатидаги оксидланиш даражаси нолга тенг.  $Na$ ,  $Cl_2$ ,  $N_2$ ,  $P$  да ҳар бир атомнинг оксидланиш даражаси нолга тенг, чунки боғ ҳосил бўлишида иштирок этаётган электронлар атомлар орасида баравар тарқалади.

2. Бирикмаларда, күпроқ электроманфийликка эга элементларнинг оксидланиш даражаси манфий, камроқ электроманфийликка эга бўлганларининг оксидланиш даражаси мусбат деб қабул қилинади. Оксидланиш даражасининг мутлақ катталиги элемент валентлигига яқинроқ бўлади ёки унинг атомларини ҳосил қилувчи боғлари орасида жойлашган электрон жуфтлари сонига тенг бўлади.

3. Ҳар бир молекула ёки молекуляр ионда барча атомларнинг манфий ва мусбат оксидланиш даражалари ийғиндиси умумий зарядга тенг бўлиши керак. Элементларнинг даврий жадвалидан маълум қонуният асосида уларнинг оксидланиш даражаларини билиб олиш мумкин.

VIII. 1-жадвалда баъзи элементларнинг реакцияларда күпроқ учрайдиган оксидланиш даражалари келтирилган. Жадвал маълумотларидан кўриниб турибдики, элементларнинг валентликлари иккига, учга, тўртга, бешга ва ҳатто олтига ҳам тенг бўлиши мумкин. Бу жиҳатдан азот, марганец, бром ва бошқа элементлар лиққатта сазовор. Элементларнинг юқори ва қуий оксидланиш даражаси атомнинг тартиб рақами билан даврий равинида боғлиқ эканлиги ҳам яққол кўриниб турибди. Ишқорий металилар бирикмаларида оксидланиш даражалари +1 га тенг. Бу элементлар бошқа элементлар билан бирикб кимёвий bog ҳосил қилишида битта электрон бериб мусбат зарядланган ионга айланади. 2A группа элементлари +2 оксидланиш ҳолатида, 3A групсадаги табиатда кўп учрайдиган алюминий доимо +3 га тенг бўлган оксидланиш даражасини намоён қиласи.

#### VIII. I-жадвал

#### **Даврий жадвалдаги дастлабки элементларнинг оксидланиш даражаси**

Элемент	Атомнинг тартиб рақами	Оксидланиш даражаси
Литий	3	+1
Бериллий	4	+2
Бор	5	+3
Углерод	6	+2; +4; -4

VIII.1 - жадвалнинг давоми

Азот	7	+1; +2; +3; +4; +5; -3
Кислород	8	-2
Фтор	9	-1
Натрий	11	+1
Магний	12	+2
Алюминий	13	+3
Кремний	14	+4; -4
Фосфор	15	+5; -3
Олтингурут	16	+4; +6; -2
Хлор	17	+7; -1
Калий	19	+1
Кальций	20	+2
Скандий	21	+3
Титан	22	+3; +4
Ванадий	23	+4; +5
Хром	24	+2; +3; +6
Марганец	25	+2; +3; +4; +5; +6; +7
Темир	26	+2; +3
Кобальт	27	+2; +3
Никель	28	+2; +3
Мис	29	+1; +2
Рух	30	+2
Галлий	31	+3
Германий	32	+2; +4; -4
Мишъяк	33	+3; +5; -3
Селен	34	+4; +6; -2
Бром	35	+1; +3; +5; -1
Криптон	36	+4

Кучли электроманфий элемент бўлган фтор доимо -1 га тенг оксидланиш даражасига эга бўлади. Кислород асосан -2 га тенг оксидланиш ҳолатида учрайди. Фақат пероксидларда ушбу қоиддан четга чиқилади.  $\text{HO}_2^-$ -пероксид ионида ва пероксид молекулаларида кислороднинг оксидланиш даражаси - 1 га тенг бўлади.

**Шундай қилиб, бирор биримадаги атомлар бутунлай ионларга айланган, деб фараз қилинганда модда таркибидаги**

**исталған элементларнинг шартли заряди айни элементнинг оксидланиш даражаси деб қабул қилинади.**

Оксидланиш даражасини аниқлашда кислороднинг оксидланиш даражаси доимо - 2 га, водородники эса +1 га тенглигидан фойдаланилади. Эркин элементларнинг оксидланиш даражаси нолга тенг бўлади.

Сувда водороднинг оксидланиш даражаси +1, кислородники -2 дир. Ош тузида натрийники +1, хлорники -1 дир. Калий перманганат ( $KMnO_4$ ) да бўлган марганец атомининг оксидланиши даражасини аниқлаш учун кислороднинг оксидланиш даражаси - 2 га тенглигини ҳисобга олиб, қуидаги тенгламадан фойдаланиш керак:  $K^+ Mn^x O_4^{-2}$

$$1 + X + 4(-2) = 0$$

$$X = +7$$

$X$  – марганецнинг оксидланиши даражаси.

Калий перманганат  $KMnO_4$  да марганецнинг оксидланиш даражаси +7 га, сульфат  $SO_4^{2-}$  ионида олтингугуртнинг оксидланиши даражаси +6 га,  $NO_3^-$  ионида азотнинг оксидланиши даражаси +5 га тенг. Метанда углероднинг оксидланиш даражаси -4 га, углерод (II)-оксид ( $CO_2$ ) да +4, формальдегид ( $CH_2O$ ) да нолга, чумоли кислота  $HCOOH$  да +2 га ва этиленда - 2 га тенгдир. Бунинг боиси “оксидланиш даражаси” нинг формал тушунча эканлигидир. Бунда қутбли ва ковалент бирикмалар ҳам ионли бирикмалар сифатида қаралади, яъни у ҳақиқий боғланишларни ифодаламайди. Шундай бўлсада, бу тушунча анчагина масалаларни ҳал қилишда қўл келади. Реакцияга кираётган мoddанинг қайси бири оксидловчи, қайси бири қайтарувчи эканлигини билиб олишга ёрдам беради.

### **VIII.3. ОКСИДЛАНИШ-ҚАЙТАРИЛИШ РЕАКЦИЯЛАРИНИНГ ТУРЛАРИ**

Мазкур реакцияларнинг уч тури бўлиб, булар қуидагилар:

- 1) молекулаларро (ионлараро) реакциялар;
- 2) молекула (ион) да содир бўладиган оксидланиш-қайтарилиш жараёнлари;

3) оксидловчилик ва қайтарувчилик вазифалари мазкур элемент атомларининг ўзи бажарадиган диспропорцияланиш реакциялари.

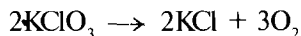
Биринчи турдаги реакцияларда оксидловчи элемент бир модда таркибида, қайтарувчи элемент эса иккинчи модда таркибида бўлади. Оксидланиш-қайтарилиш реакциялари бораётганда ҳар хил молекулалардаги элементларнинг оксидланиш даражаси ўзгаради:



Бунда никелнинг оксидланиш даражаси пасаяди, углеродники ортади.

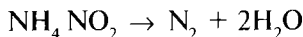
Иккинчи тур реакцияларда айни бир молекула таркибиغا кирувчи турли элементларнинг оксидланиш даражаси ўзгаради.

Куйидаги реакцияда:



Хлор иони  $\text{Cl}^{+5}$  оксидловчи, кислород иони  $\text{O}^{-2}$  қайтарувчи сифатида иштирок этади.

Учинчи турга кирувчи диспропорцияланиш реакциясига мисол қилиб, лабораторияда тоза азот олишда қўлланиладиган аммоний нитритнинг парчаланишини қўрсатиш мумкин:



Бу ерда:  $\text{NH}_4^+$  иони оксидланиб,  $\text{NO}_2^-$  иони эса азотга айланиб қайтарилади.

#### VIII. 4. ОКСИДЛАНИШ-ҚАЙТАРИЛИШ РЕАКЦИЯЛАРИ ТЕНГЛАМАЛАРИНИ ТУЗИШ

Оксидланиш-қайтарилиш реакциялари тенгламаларини тузишда маълум қоидаларга риоя қилинади. Йўқотилган электронлар сонини қабул қилинган электронлар сонига тенг бўлиши, элементлар сонининг реакциянинг чап ва ўнг

томонда бир-бирига тенг келиши (зарядларнинг алгебраик йифиндиси ҳар икки томонда тенглиги) ва реакция натижасида ҳосил бўлган кислород иони  $O^{2-}$  кислотали мұхитда водород ионлари билан бирикib сувга айланиши, ишқорий ёки нейтрал мұхитли эритмада гидроксид ионлари ҳосил бўлишини ҳисобга олиш керак бўлади. Тенгламаларни тузища икки усул қўлланилади.

**1. Электрон баланс усули.** Қайтарувчи йўқотган умумий электронлар сони оксидловчи қабул қилиб олган электронлар сонига тенглаштирилади. Оксидланиш-қайтарилиш жараёнинг ҳар бир босқичи учун ионли тенгламалар тузилиб, булар тегишли коэффициентларга кўпайтирилади ва бир-бирларига қўшилган ҳолда уларнинг йифиндиси топилади. Бу усул оксидланиш даражасини ҳисобга олиш усули деб ҳам юритилади.

Буни қуйидаги мисолда кўриб чиқамиз:



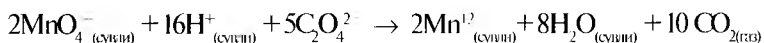
Реакция тенгламасини тузиш учун қуйидагича иш тутамиз:

а) тенгламанинг икки томонида ҳар бир элементнинг ўзгарган оксидланиш даражасини аниқлаймиз, яъни бу билан қайси элемент оксидланадигани ёки қайтарилаётганлигини билиб оламиз. Юқоридаги мисолда тенгламанинг ҳар икки томонида водороднинг оксидланиш даражаси +1 га тенг, кислороднинг оксидланиш даражаси -2 га тенг – буларнинг иккаласи ҳам оксидланмаяпти ёки қайтарилемаяпти. Аммо марганецнинг оксидланиш даражаси  $MnO_4^-$  да +7 дан  $Mn^{+2}$  гача ўзараояпти, углероднинг оксидланиш даражаси  $C_2O_4^{2-}$  да +3 дан  $CO_2$  да +4 га кўтарилаяпти;

б) оксидланишда ёки қайтарилишда ҳар бир элементнинг оксидланиш даражаси ўзаришини аниқлаймиз. Марганецнинг оксидланиш даражаси бешта бирликка; углеродники эса битта бирликка ўзараояпти. Аммо  $C_2O_4^{2-}$  таркибида иккита углерод атоми борлигидан ҳар бир углероднинг оксидланиш даражаси бир  $C_2O_4^{2-}$ -ионига ҳисобланганда углероднинг оксидланиш даражаси иккига тенг бўлади;

в) иккинчи босқичдаги оксидланиш даражаларининг ўзгаришини ҳисобга олган ҳолда оксидловчи ва қайтарувчилар оксидланиш даражаларининг баравар ортиши ва камайишини таъминловчи моль лар сонининг нисбатини аниқлаймиз. Бу  $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$  иони томонидан чиқарилувчи ва  $\text{MnO}_4^-$  томонидан бириктириб олинувчи электронлар сонига тенг бўлади. Шунда ионлар нисбати  $5\text{C}_2\text{O}_4^{2-} : 2\text{MnO}_4^-$  каби бўлади, умумий электрон баланс коэффициентлари марганец учун  $10 : 2 = 5$  га ва углерод учун  $2 \cdot 2 = 1$  га тенг бўлади;

г) оксидланаётган ва қайтарилаётган моддалар коэффициентлари аниқлангандан кейин қолган элементлар атомлари сони тенглаштирилади. Юқоридаги мисолда  $5\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$  иони 10 та углерод атомига эга, бу тенгламанинг ўнг томонида 10 та  $\text{CO}_2$  жойлашувини тақозо этади. Тенгламанинг чап томонида 28 та кислород атоми ( $2\text{MnO}_4^-$  да 8 та ва  $5\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$  да 20 та) бўлиб, унинг ўнг қисмига 8 молекула сув ўрнашганда 28 та кислород атоми ( $8\text{H}_2\text{O}$  да 8 та ва 10 та  $\text{CO}_2$  да 20 та) жойлашади. 8 молекула сувнинг тенгламанинг ўнг томонида, чап томонда эса 16 та  $\text{H}^+$  ни жойлаштиришни тақозо қиласди:



**2. Яримреакциялар (ион-электрон) ўсули.** Оксидланиш-қайтарилиш реакциялари тенгламаларини яримреакциялар ёрдамида тузиш ўсулини перманганат иони  $\text{MnO}_4^-$  билан оксалат иони  $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$  орасида кислотали муҳитда борадиган реакция мисолида кўриб чиқамиз.

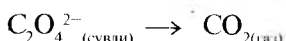
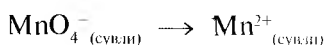
$\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$  нинг нордон эритмасига  $\text{Mn}_4^+$  қўшилганда перманганат ионининг қўнғир-бинафша ранги йўколади. Бунда эритмадан углерод (II)-оксили ( $\text{CO}_2$ ) ажралиб чиқиб, эритма  $\text{Mn}^{2+}$  учун хос бўлган оч-қизғиши рангга ўтади. Тўлиқ бўлмаган реакция тенгламасини қўйидагича ифодалаш мумкин:



Амалда бу реакция водород ионлари ( $\text{H}^+$ ) концентрациясининг камайиши ва сув ҳосил бўлиши билан бориши

аниқданған. Бунга реакция тенгламасини тузиб, тұла ишонч ҳосил қылса бұлади. Бунинг учун уч босқичдан иборат қуйидаги ишни бажаришимиз лозим.

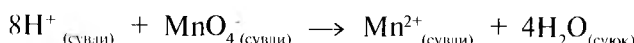
Биринчи босқичда бирида оксидловчи, иккінчисіда қайттарувчи иштирок этадиган иккита яримреакция ёзилади:



Иккінчи босқичда ҳар бир яримреакцияни охирига етказилиб, алоқида-алоқида тенгланади. Реакция кислотали мұхитда олиб борилғанда водород ва қислород атомлари сонии тенглантырып үчүн реагентларға ёки реакция маңсулотларынға  $\text{H}^+$  ва  $\text{H}_2\text{O}$ , инқорий мұхитда оса  $\text{OH}^-$  ва  $\text{H}_2\text{O}$  қүнделіледі. Нерманганат иони иштирок этадиган яримреакцияда тенгламанинг иккі томонида биттадан марганец атоми бор. Аммо тенгламанинг чап қисмінде түрттә кислород атоми бўлиб, ўнг томонида битта ҳам йўқ.  $\text{MnO}_4^-$  да бўлған түрттә кислород атомларини тенглаштириш мақсалида маңсулотлар қатори түрттә сув молекуласи билан тўлдирилади:

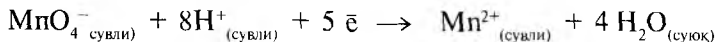


Олдинги бажарған амалларымиз натижасыда маңсулотлар орасыда вужудга келған саккиз водород атомини тенглаштириш учун реагентларга саккизта  $\text{H}^+$  ионини құшамиз:

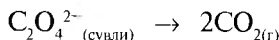


Бу босқичда тенгламанинг иккі қисмінде ҳар бир элемент атомлари сони бир хил бўлиб, зарядларни тенглаштириш керак, холос. Реагентлар заряди  $+8 - 1 = +7$  га тенг бўлған ҳолда, маңсулотлар заряди  $-2 + 4 (0) = 2$  дир. Зарядларни тенглантырып үчүн тенгламанинг чап қисмінде бешта өлек трои қўшиши (марганецнинг оксидланиш дәражаси +7 дан

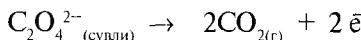
+2 гача ўзгаради), яъни у беш электронни бирлаштириши керак:



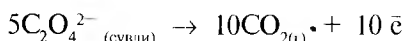
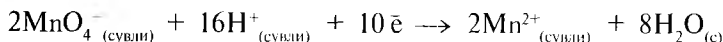
Оксалат ион учун ҳам шундай амални бажариб, яримреакцияни ифодалаймиз:



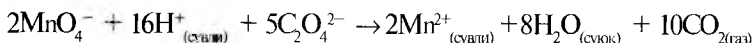
Зарядларни тенглаштириш учун сўнгги тенгламанинг ўнг қисмига икки электрон қўшамиз:



Учинчи босқичда ҳар бир яримреакция тенгламасини реакция бириктириб олаётган ҳамда иккинчи реакция ажрататётган электронлар сонига тенгловчи кўпайтмага кўпайтириш зарур. Юқоридаги мисолда перманганат - ионли яримреакцияни 2 га, оксалат ионли яримреакцияни 5 га кўпайтириш керак:



Шундай қилиб, яримреакциялар тенгламалари йигиндиси тўла тенгламани ташкил этади:



### VIII. 5. ГАЛЬВАНИК ЭЛЕМЕНТЛАР

Ўз-ўзидан боралиган ҳар қандай оксидланиш-қайтарилиш реакциясида ажralиб чиқадиган энергияни электр ишини бажариш учун йуналтиурса бўлади. Бу **гальваник элементларда** амалга оширилади. Электронларнинг кўчиши реагентлар орасида бормай, ташқи занжир орқали ўтувчи мослама ана шундай элемент ролини бажара олади. Агар рух пластинка

олиб уни мис иони ( $Cu^{2+}$ ) бўлган эритмага солинса, юқорида айтилган ўз-ўзидан борувчи реакцияни кузатиш мумкин. Реакция сўнгидаги сувдаги  $Cu^{2+}$ -ионлари учун хос бўлган эритманинг зангори ранги йўқолади ва рух металли юзасида металл ҳолидаги мис ажралиб чиқа бошлайди. Бир вақтнинг ўзида рух эрий бошлайди:

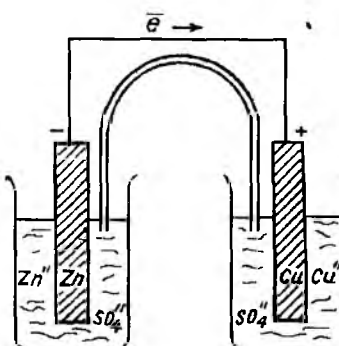


XIII. I-расмда  $Zn$  билан  $Cu^{2+}$  ишлатилувчи гальваник элемент схемаси кўрсатилган. Бу мосламада мис занжир орқали келаётган электронлар ҳисобига қайтарилади.

Ташқи занжир орқали боғланган ички металл ярим элементлари **электродлар** деб, оксидланиш борадиган электрод эса **анод**, қайтарилиши боридиган электрод эса **катод** дейилади. Анонд манфий электрод ( $\text{Эн}$ ), катод эса мусбат электрод бўлиб хизмат қиласи.

Металлар сув ёки туз эритмасига туширилганда уларнинг устки қисмидаги ионларига сув молекулалари ўзининг манфий қутблари билан таъсир этиб металл ионларини ажратиб олади. Бу пайтда сувда металл ионларининг гидратлари ҳосил бўлади. Металл пластинка юзаси манфий зарядланиб қолади.

Бунинг натижасида сувга ўтган ионлар металл атрофини қуршаб, қўшэлектр зарядлари қаватини вужудга келтиради. Натижада металл билан сув чегарасида турли хил зарядли электрпотенциал пайдо бўлади. **Вужудга келган потенциаллар фарқи электрод понтенциали деб юритилади.** Металлар (ёки уларнинг пластинкалари) ўз тузлари эритмасига туширилганда ҳам потенциаллар фарқи вужудга келиши мумкин.



VIII. I-расм.  
Гальваник элементнинг  
ишлаш схемаси.

Активлик қаторида водороддан олдин жойлашган металлар ўз тузлари эритмасига туширилганда эритмага ионлар ажралиб чиқади. Водороддан кейин жойлашган металлар ўз тузлари эритмасида водородга нисбатан мусбат зарядга эга бўлади. Чунки металлар актив бўлмаганилиги сабабли эритмага электрон чиқара олмайди. Уларнинг эркин электронларини эритмада бўлган металл ионлари қабул қилиб нейтралланади ва металл юзасига тўпланади. Металл электронлари сони ўзидаги мусбат ионлар сонидан камайиб кетганлиги сабабли металл мусбат зарядланади, анионлар мўллиги сабабли эритма манфий зарядланади. Шу сабабли бир қанча металларнинг потенциаллари мусбат қийматга эга бўлади (яна таъкидлаймиз: водород электродининг потенциалига нисбатан).

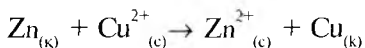
Металл иони концентрацияси I н бўлган эритмага мазкур металл туширилганда вужудга келадиган потенциал нормал электрод потенциали ( $E^{\circ}$ ) дейилади. Потенциалларни ўлчашда бирлик сифатида нормал водород потенциали, стандарт электрод сифатида эса нормал водород электрод қабул қилинган.

Металларнинг нормал потенциалларини назарда тутиб, улар тартиб билан бир қаторга қўйилса, водороднинг бир томонида манфий потенциалга эга металлар, иккинчи томонида эса мусбат потенциалли металлар жойлашади. **У металларнинг кучланиш қаторидан иборат бўлиб, улар активлик қатори** деб ҳам аталади. Нормал потенциалларни аниқлаб, металларнинг активигини билиб олса бўлади. Актив металлар потенциаллари манфий бўлиши билан тавсифланади. VIII. 2-жадвалда металларнинг нормал шароитдаги ( $25^{\circ}\text{C}$ ) стандарт электрод потенциаллари келтирилган. Нормал потенциаллар орқали нормал электродлардан ташкил топган турли гальваник элементларнинг электр юритувчи кучини ҳисоблаб топиш мумкин.

Гальваник элементнинг **электр юритувчи кучи** (ЭЮК) электронларни ташқи занжир бўйича ҳаракатлантирувчи кучи (электр босими) демакдир. ЭЮК – электр кучланиш бирлиги волтда ўлчанади ва гальваник **элемент кучланиши ёки потенциали** деб юритилади. 1 кулонга тенг заряд 1 Ж энергия олиш учун тенг бўлган ЭЮК бўлиб, қўйидагича ифодаланади:

$$1B = 1\text{Ж}/\text{Кл}$$

Гальваник элемент стандарт шароиттада ишлаганды Е° билан ифодаланадиган стандарт ЭЮК ни вужудга келтирилади:



Н нинг концентрацияси 1 г · ион/л бўлган кислотага платина электроди туширилиб, ташқаридан водород гази берилиб турган пайтда вужудга келган потенциал с та н д а р т ш а р о и т д а г и п о т е н ц и а л деб юритилади ва  $E_o = 0$  деб қабул қилинади.

### VII.2 -жадвада

#### Металларниң стандарт потенциаллари ( $E^o$ )

(сувли ортимада, вольт ҳисобида)

Электроллар	$E^o$	Электроллар	$E^o$	Электроллар	$E^o$
$\text{Ag}^+$	+0,799	$\text{Fe}^{2+}$	-0,440	$\text{Pb}^{2+}$	-0,126
$\text{Al}^{3+}$	-1,66	$\text{Fe}^3+$	+0,771	$\text{Sn}^{2+}$	-0,136
$\text{Ba}^{2+}$	-2,90	$2\text{H}^+$	+0,000	$\text{Sn}^{4+}$	+0,154
$\text{Ca}^{2+}$	-2,87	$\text{Hg}^+$	+0,789	$\text{In}^{2+}$	-0,763
$\text{Cd}^{2+}$	-0,403	$2\text{Hg}^2+$	+0,920	$\text{Au}^+$	+1,7
$\text{Ge}^{2+}$	+1,61	$\text{Hg}^{2+}$	+0,854		
$\text{Co}^{4+}$	-0,277	$\text{K}^+$	-2,925		
$\text{Co}^{3+}$	+1,842	$\text{Li}^+$	-3,05		
$\text{Cr}^{3+}$	-0,74	$\text{Mg}^{2+}$	-2,37		
$\text{Cu}^+$	+0,337	$\text{Mn}^{2+}$	-1,18		
$\text{Cu}^{2+}$	+0,521	$\text{Na}^+$	-2,71		
		$\text{Ni}^{2+}$	-0,28		

Бундай рух мис гальваник элементтинг ЭЮК ини топиш учун мусбат потенциалдан манфий потенциални айриш керак бўлади:  $0,34 - (0,763B) = 1,103B$ . Электр юритувчи куч иккала электрод потенциалнинг алгебраик йиғиндисидан келиб чиқади.

Кимёвий жараёнлар ҳам ўз потенциаллари билан таисифланади. Механик гравитацион потенциал каби ўзи

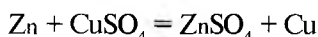
борадиган жараёнларда у камаяди. Бирикшнинг ҳаракатлантирувчи кучи тамомланиши натижасида потенциал минимумга етади.  $p$ ,  $T = \text{const}$  бўлганда кимёвий жараёнларнинг ҳаракатлантирувчи кучи бўлган потенциални **изобаризотермик** потенциал ёки қисқача қилиб **изобар потенциал** дейиш қабул қилинган. У Гиббс энергияси ( $G$ ) деб ҳам юритилади. Мана шу потенциалнинг камайиши жараёнга, унинг "кимёвий траекториясига" боғлиқ бўлмайди ва реакция ёрдамида мазкур ҳолатдан мувозонат ҳолатга ўтиш вақтида сарфланиши система томонидан бажарилган максималига тенг бўлади:  $-\Delta G = A'_{\max}$ .

Жараённи принципиал амалга ошиш шарти, яъни реакциянинг ўз-ӯзидан рўй бериши (иш сарфланмаган ҳолда) мумкинлиги қуйидаги тенгсизлик билан ифодаланади:

$$\Delta G^{\circ} < 0$$

$\Delta G > 0$  бўлган жараённи принципиал ўтказиб бўлмаслиги тушунилади.

Гиббс энергиясининг ўзгаришини тажрибалар ёрдамида аниқлаш мумкин. Гальваник элементлардан фойдаланиб, электр юритувчи кучни ўлчаш оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида  $G$  ни аниқлашнинг кенг қўлланиладиган усулларидан бири ҳисобланади.  $G$  ни аниқлаш учун мис ( $H$ )-сульфат эритмасидан рух мисни сиқиб чиқариши реакциясини қўриб чиқамиз:

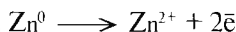


Бу реакция термостатда, яъни доимий босим ва температура ( $P=1\text{at}$ .  $3\text{kPat}=28^\circ\text{C}$ ) берилганда Гесс қонунига биноан қўидагича иссиқлиқ эфектига эга бўлади:

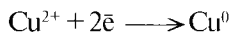
$$\Delta H = \Delta H_{(pH)_{ZnSO_4}} - \Delta H_{CuSO_4} = -(1065) - (844) = -221\text{kJ}$$

Шу реакция гальваник элементда ўтказилганда рух пластикасини рух сульфат эритмасига, мис пластинкасини эса мис сульфат эритмасига тушириб қўйилади. Ҳар иккала ярим элемент ток ўтказувчи эритма билан тўлдирилган U симон най билан туташтирилса, гальваник элемент (Даниел-

Якоби элементи) вужудга келади. Биринчи ярим элементда оксидланиш реакцияси амалга ошади:



Натижада мувозанат бузилади. Иккинчи ярим элементда қайтарилиш реакцияси кетади:



бунда мувозанат бузилади.

Ток ҳосил бўлинг реакцияси қўйилдагича ифодаланаади:



Бунда рух ўзининг 2ta электронини мисга бериб, мусбат заряланаётганинги, мис эса уларни қабул қилиб нейтралланаётганини ва сульфат ионлари ташқи занжир орқали ҳаракатланаётган электронлар йўналишига қарама-қарши йўналишда кетаётганини билib олиш мумкин.

Гальваник элементнинг электр юритувчи кучи компенсацияланганда максимал иш бажарилади. Бу ҳолатда токнинг бажарган иши учун қўйидагича тенгламани ёzsак бўлади:

$$-\Delta G = nFE \tag{VIII.3}$$

Шундай қилиб, оксидланиш-қайтарилиш жараёнларида Гиббс энергиясининг ўзгариши гальваник элементлар электр юритувчи кучи манбай бўлиб хизмат қиласи. Е ни ўлчаб, VIII.3 тенгламадан гальваник элементда бораётган реакция учун  $\Delta G$  ни ҳисоблаб чиқариш мумкин.

Гальваник элемент ёрдамида реакциянинг “эркин” энергиясини назарий жиҳатдан тўла равишда электр энергияга айлантириш мумкин.

Ҳозирги вақтда электр токининг кимёвий манбаларидан бўлган ёқилги элементларини яратиш борасида илмий ишлар

олиб борилмоқда. Тез оксидланувчи водород, гидразин ва бошқа моддалар ёқилги сифатида амалий аҳамият касб этмоқда.

Гальваник элементлар хизматидан ҳаммамизга маълум бўлган автомобилларда, самолёт, пароход, тепловоз ва бошқа транспорт воситаларида фойдаланилади. Улар саноат корхоналарида, техника ва ҳалқ ҳўжалигининг турли соҳаларида ҳам кенг қўлланилиши маълум. Электр токининг кимёвий манбаларидан бундан бўён ҳам кенгроқ фойдаланиш кўзда тутилмоқда.

**Оксидланиш-қайтарилиш жараёнлари потенциалининг концентрацияга боғлиқлиги.** Ностандарт шароитда ишловчи гальваник элемент электр юритувчи кучи  $E$  ни температура ва маҳсулотлар концентрацияси орқали ҳисоблаб чиқариш мумкин. Бундай ҳисобларни  $G$  билан  $G^0$  ни боғловчи қўйидаги тенглама орқали амалга ошириш мумкин:

$$\Delta G = \Delta G^0 + 2,303 RT \ell q C \quad (\text{VIII}, 4)$$

VII. 4 тенгламага биноан,  $G = -nFE$  сабабли қўйидагини ёза оламиш:

$$-nFE = - nEF^0 + 2,303 RT \ell q C \quad (\text{VIII}, 5)$$

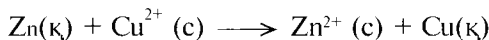
Бу тенгламани  $E$  бўйича ечамиш:

$$E = E^0 - \frac{2,303 RT}{nF} \ell q C \quad (\text{VIII}, 6)$$

Бу нисбат Нернст тенгламаси номи билан маълум.  $298^0$  К да  $2,303 RT/F$  катталиги  $0,0591$  В га тенг бўлганлиги сабабли Нернст тенгламасини оддийроқ кўрининида ифодалаш мумкин:

$$E = E^0 - \frac{0,059}{n} \ell q C \quad (\text{VIII}, 7)$$

Үшібу тенгламани:



$E^0 = 1,10$  В реакцияға құллаб күрамиз. Бу ерда  $n = 2$  тенг бўлиб, Нернст тенгламаси қуйидагича кўринишга эга бўлади:

$$E = 1,10\text{B} - \frac{0,059\text{ 1B}}{2} \cdot \ell q \cdot \frac{[\text{Zn}^{2+}]}{[\text{Cu}^{2+}]} \quad (\text{VIII}, 8)$$

VIII.8 тенгламадан рух билан мис орасида оксидланиш-қайтарилиш реакцияси боришига асосланган гальваник элементнинг электр юритувчи кучи  $[\text{Cu}^{2+}]$  кўпайиши ва  $[\text{Zn}^{2+}]$  камайиши билан ортади. Масалан,  $[\text{Cu}^{2+}] = 5,0$  ва  $0,5\text{M}$  бўлганда

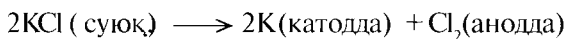
$$E = 1,10\text{B} - \frac{0,059\text{ 1B}}{2} \cdot (-2,00) = 1,16 \text{ B}$$

га эга бўламиз.

Умумий ҳолатда, агар реагентлар концентрацияси маҳсулотлар концентрациясига нисбатан ортса, бу гальваник элементда кетадиган реакциянинг ўз-ўзидан бориш даражасини ва унинг электр юритувчи кучини оширишга олиб келади. Агар маҳсулотлар концентрацияси нисбатан ортса, электр юритувчи куч камаяди. Электрокимёвий элемент ишлаётганда реагентлар камаяди ва маҳсулотлар ҳосил бўлади. Бу билан боғлиқ бўлган реагентлар концентрациясининг ортиши элементнинг электр юритувчи кучини аста-секин камайишига олиб келади.

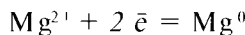
### VIII.6. ЭЛЕКРОЛИЗ ЖАРАЁНЛАРИ

Ўз борувчи оксидланиш-қайтарилиш реакциялари гальваник элементлар, яъни электр энергияси ишлаб чиқарувчи электрокимёвий ускуналар яратишида қўлланилади. Иккинчи томондан, электр токи ёрдамида ўз-ўзидан бормайдиган оксидланиш-қайтарилиш реакцияларини ҳам амалга оширса бўлади, бунга мисол қилиб суюқлантирилган калий хлоридни у таркиб тоғган элементларга ажралишини кўрсатиш мумкин:

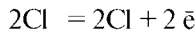


Ташқи электр манбай ёрдамида амалга оширилувчи бундай реакциялар электролиз жараёни дейилади. Жараён электролитик ячейка (электролизёр) ларда олиб борилади.

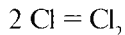
Электролиз жараёни күпинча суюқлантирилган ёки электролит эритмалар орқали электр токи ўтказилиб амалга оширилади. Иккинчи мисол тариқасида суюқлантирилган магний хлориднинг электролизини кўриб чиқамиз. Магний хлориднинг суюқланмасидан ток ўтаётганда магний катионлари электр майдони таъсирида манфий электрод-катод томон силжийди. Бунда ташқи занжир орқали келаётган электронлар билан бирикиб, улар қайтарилади:



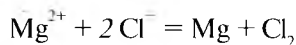
Хлор анионлари мусбат электрод анодга силжийди ва ортиқча электронларни йўқотиб оксидланади. Бунда, дастлабки электрокимёвий босқичда хлор ионлари оксидланади:



бундан хлор атомлари бирикиб молекулаға айланади:



Электролларда борадиган жараёнлар тенгламаларини қўшиб,  $\text{MgCl}_2$  суюқланмасининг электролизи учун оксидланиш-қайтарилиш реакциясининг умумий тенгламасини ҳосил қиласиз:

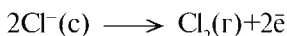


Ушбу реакция ўз-ўзидан бормайди, уни ўтказиш учун зарур бўлган электр энергияси ташқи манбадан олинади.

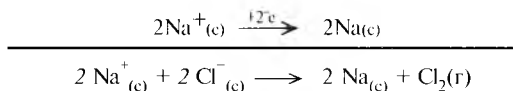
Электролизда катод манфий, анод эса мусбат зарядланади, электродлар заряды белгилари гальваник элемент ишидагига тескари бўлади.

Электролизда кимёвий реакция ташқаридан уланадиган электр токи энергияси ҳисобига боради, гальваник элементда эса унда ўз-ўзидан борадиган кимёвий реакция энергияси электр энергияга айланади. Электр энергияси аккумулятор батареяси ёки бошқа ток манбаидан олинади. Электр токи манбаидан қатъи назар, у электронларни бир электроддан ҳайдаб, иккинчи электроддан чиқариб юборувчи “электрон насос” ролини йўнайди. Электронлар электроддан чиқиб кетганда унда мусбат заряд ҳосил бўлади, электронлар электродга келганда унда манфий заряд вужудга келади.  $\text{NaCl}$  суюқланмаси электролизида  $\text{Na}^+$  ионлари концентрацияси шу электрод атрофида камайгани сари унга яна қўшимча ионлар кела бошлиди. Мусбат электродга  $\text{Cl}^-$  ионлари кўчиши ҳам худди шу тарзда рўй беради, бу ерда улар электронларни бериб оксидланади. Гальваник элементдаги каби қайтарилиш бораётган электрод катод дейлиб, оксидланиш кетаётган электрод анод номини олади. Шундай қилиб, электролитик ячейкада қуйидаги реакциялар содир бўлади:

Анодда



Катодда



$\text{NaCl}$  нинг сувли эритмасини электролиз қилиб натрий олиб бўлмайди. Бунга сабаб сувнинг  $\text{Na}^{+}_{(\text{сувли})}$  ионига қараганда осон қайтарилишидир. Шу сабабли  $\text{NaCl}$  нинг сувли эритмаси электролизида католда молекуляр ҳолдаги водород ажралади. Анодда эса  $\text{Cl}^-$  ёки  $\text{H}_2\text{O}$  оксидланиши мумкин. Буларнинг стандарт оксидланиш потенциаллари ўзаро яқин бўлганлиги сабабли сув хлор ионига нисбатан осонроқ оксидланиши керак.

Аммо баъзи пайтларда реакцияни амалга ошириш учун электрод потенциаллари кўрсатгандан юқорироқ кучланиш зарур бўлади. Электролизни ўтказиш учун зарур бўлган қўшимча кучланиш эффектив кучланиш дейилади. Эффектив кучланишли электродлардаги реакцияларнинг тезлиги анча юқори бўлади. Дарҳақиқат, кўриб ўтилган мисолда эффектив кучланиши шунчалик юқорики,  $\text{Cl}^-$  иони сувга қараганда енгил оксидланиб;  $\text{Cl}_2$  ажралади. Шу сабабдан  $\text{NaCl}$  нинг сувли эритмаси электролизида катодда  $\text{H}_2$ , анодда  $\text{Cl}_2$  ҳосил бўлади. Бу жараён ишлаб чиқаришда саноат миқёсида амалга оширилган.

Электролиз натижасида ажралган моддаларнинг миқдорини дастлаб Фарадей ўрганди. У ўзининг илмий кузатувлари асосида кўйидаги икки қонунни эълон қилди:

1. Электролиз жараёнда ҳосил бўлаётган модда массаси эритмадан ўтган электр токи миқдорига тўғри пропорционалдир. Металл билан эритма чегарасида электрокимёвий жараён амалга ошали. Электролит ионлар металл электронлари билан бирикади, яъни модданинг электролитик ҳолда ажралиб чиқиши шу жараённинг натижасидир. Электродда ҳосил бўлувчи модда миқдори занжирдан ўтган электронлар сонига, яъни электр токи миқдорига пропорционал бўлади. Электролитик ячейкадан 1 моль электронлар заряди ўтганда 2 моль натрий металли чўкади, 2 моль электронлар заряди ўтганда 2 моль натрий йигилади.

Электролитик ячейкадан ўтаётган заряд миқдори кулонларда ўлчанади.

96500 Кулон (Кл) 1 Фарадейни ташкил қиласи:

$1 \Phi = 96500 \text{ Кл} = 1 \text{ моль электронлар заряди.}$

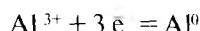
Ток кучи 1 амперга тенг бўлганда ўтказгичнинг кесими юзасидан 1 секундда ўтадиган электр заряди 1 кулон ҳисобланади.

**Мисол.** Ток кучи 10,0 амперга тенг бўлганда  $\text{AlCl}_3$  эритмаси орқали электролитик ячейкада 1 соат давомида ҳосил бўлган алюминий миқдорини аниқланг.

Мисолни ечиш учун электр токи миқдорини аниқлаймиз. Бунинг учун ток кучини вақтга кўпайтирамиз:

Электр токи миқдори = 10,0 ампер  $\frac{3600 \text{сек} \cdot 1 \text{кулон}}{1 \text{ампер} \cdot \text{сек}} = 3,60 \cdot 10^4 \text{Кл}$

$\text{Al}^{+3}$  нинг қайтарилиш яримреакцияси қуйидагича ифодаланади:



Ажратиб олинган алюминий миқдори электролизёр орқали ўтган электронлар сонига боғлиқ бўлади: 1 моль  $\text{Al} \sim 3\Phi$ . Шунинг учун ажратиб олинган металл миқдорини қуйидагича топиш мумкин:

$$\text{Al( г) массаси} = 3,60 \cdot 10^4 \text{ Кл} \cdot \frac{1\Phi}{96500 \text{кл}} \cdot \frac{1 \text{ моль} \cdot 27 \text{г Al}}{3 \Phi \cdot 1 \text{ моль} \cdot \text{Al}} = 3,36 \text{ г}$$

2. Тури хил кимёвий эритмалардан бир хил миқдорда электр токи ўтказилса эквивалент миқдорда моддалар ҳосил бўлади. Хлорид кислота, кумуш нитрат, мис (II)-хлорид ва қалай (IV)-хлорид эритмалари орқали электр токи ўтказилиб маълум вақтдан сўнг электролиз маҳсулотлари миқдори ўлчанган. Хлорид кислота орқали маълум вақт ичida электр токи ўтганда 1 г (0,5 моль) водород ҳосил бўлганда бошқа эритмалардан катодда ўз навбатида 107,9 г кумуш, 31,8 мис ва 29,7 г қалай ажралган. Ҳосил бўлган металлар миқдорини уларнинг атом массалари билан солиширилганда кумуш 1 моль, мис 0,5 моль ва қалай ҳаммаси бўлиб 0,25 моль ажралгани маълум бўлади, яъни катодда ажралган моддалар миқдори уларнинг моль-эквивалентига тенгдир.

Электролиз металлургия, кимё саноати ва гальвано-техникада кенг қўлланилади. Эритилган минераллар, тузлар ва суюқланмалардан металлар ажратиб олинади. Олтин, кумуш ва бошқа металлар ҳам электролиз йўли билан олиниши мумкин. Электролитик рафинация, электроэкстракция ва бошқа саноат усуllibаридан фойдаланилади. Автомобиль саноатида, машинасозлик ва халқ хўжалигининг бошқа қатор соҳаларида металларни электролитик қоплаш усулидан кенг фойдаланилади.

Гальванопластика орқали бромларнинг аниқ металл нусхалари олинади. Нашриётларда клишчелар, матрица, радиотехник схемалар тайёрланади. Пўлатни электролитик силлиқлаш алюминий ва магнийпи оҳорлаш ишлари ҳам электролиз ёрдамида бажарилади. Никеллаш, хромлаш каби ва бошқа бир қанча муҳим ишлар ҳам шундай жараёнга киради. Булар металларнинг коррозияга чидамлиигини бир неча баравар оширади.

Кимё саноатида хлор, бром, йод каби кўпгина оксидловчиликлар ҳам электролиз ёрдамида олинади.

### ***Такрорлаш учун материаллар***

***Бобнинг қисқача мазмуни.*** Оксидланиш-қайтариш реакциялари иккита яримреакциядан ташкил топиб, буларнинг бирида оксидланиш (электроннинг ажралиши), иккинчисида қайтарилиш (электронни бириктириш) амалга ошади. Оксидланаётган модда қайтарувчи, қайтарилаётган модда эса оксидловчи бўлиб хизмат қилади. Ўз-ўзидан борувчи реакциялардан гальваник элементларда фойдаланиб электр токи ҳосил қилинади. Гальваник элементни электронларни ташқи занжир орқали аноддан катодга томон “ҳаракатлантирувчи куч” манбаи сифатида қараш мумкин. Бу ҳаракатланувчи кучни электр юритувчи куч (ЭЮК)деб юритилади. Ионлар концентрацияси бирга тенг бўлғандаги потенциаллар фарқини стандарт электрорд потенциали дейилади. У  $E^0$  билан ифодаланади.

Оксидланиш - қайтарилиш жараёнини билиш электр батареялар яратиш ва оксидланиш-қайтарилиш реакцияларидан фойдаланиб металларни қайтариш, қоплаш ҳамда рафинациялашда фойдаланишга имкон беради.

### ***Бобни ўрганишдан мақсад.***

1. Оксидланиш - қайтарилиш реакцияларидан қайси моддалар оксидловчи ёки қайтарувчи эканлигини ажратади олиш.

2. Яримреакциялар усулидан фойдаланиб оксидланиш-қайтарилиш реакцияларини тузиш ва тенгглаштириш.

3. Гальваник элемент ЭЮК ни ҳисоблай олиш.

4. Ўз-ўзича борувчи реакциялар учун электрод потенциалларини айтиб бериш.

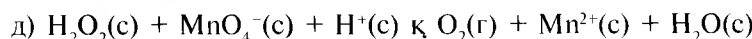
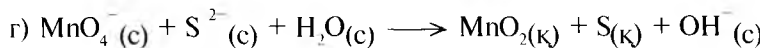
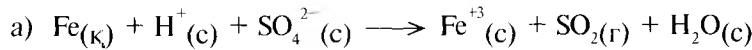
5. Нернст тенгламасидан фойдаланиб Е ва  $E^0$  нинг берилган катталикларига асосан ионлар концентрациясини аниқлаб олиш.

6. Қўрғошин аккумуляторини тушунтириш ва ишлаш принципини тушунтира билиш талаб қилинади.

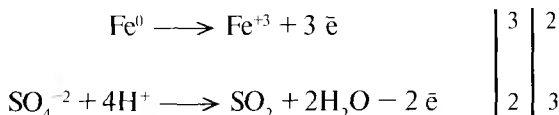
7. Коррозия жараёнининг моҳиятини тушуниб, металларнинг катод ҳимоясини тушунтира олиш.

### ***Машқ ва масалалар***

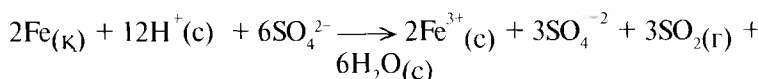
1. Қуйида келтирилган тенгламаларни ион-электрон баланс усули билан тенглаб, реакцияларнинг тўлиқ молекуляр тенгламаларини ёзиб ҳар бир ҳолат учун оксидланадиган ва қайтарилаётган моддаларни кўрсатинг:

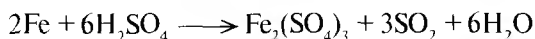


Намуна: 1. а) Яримреакциялар қуйидаги тенгламалар билан ифодаланади:



балансланган тенглама қўриниши қуйидагича бўлади:





Бу реакцияда Fe оксидланади,  $\text{SO}_4^{2-}$  қайтарилади.

2. Гидразин  $\text{N}_2\text{H}_4$  ва диазот тетроксиди  $\text{N}_2\text{O}_4$  қүшилганда ўзи алангаланувчи аралашма ҳосил қиласы, у ёқилғи сифатида құлланилади. Реакция маҳсулотлари сифатида  $\text{H}_2\text{N}_2$  ва  $\text{H}_2\text{O}$  ажралади. Реакциянинг түлиқ кимёвий тенгламасини тузинг; ушбу реакцияда қайси модда қайтарувчи ва қайси модда оксидловчи эканлигини аниқланг.

3. Қуйидаги реакция асосида гальваник элементті чизинг:



Расмда анод ва катодни күрсатынг, гальваник элементтің мусбат ва манфий құтбларини белгиланг. Ионлар ҳамда электронлар ҳаракати йұналишини белгилаб, стандарт шароитта шу гальваник элемент ҳосил қилувчи ЭЮК ни ҳисоблаб топинг.

Жағоба б: элементтің стандарт потенциали  $0,44 + 0,34 = 0,78$  Вга тең.

4. Қуйида келтирілген заррачалардан қайси бири қайтарувчи бўлиб хизмат қила олади (яъни қийин оксидланади):

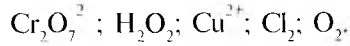
- a)  $\text{Na}^+$ ; б)  $\text{Cl}^-$ ; в)  $\text{SO}_4^{2-}$ ; г)  $\text{Cl}_2$ ?

Жавобингизни қисқа ва аниқ түшүнтириңг.

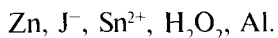
5. Күрсатылған заррачалардан қайси бири одатда оксидловчи бўлиб хизмат қилмайди (яъни қийинлик билан қайтарилади):

- a)  $\text{F}^-$ ; б)  $\text{ClO}_3^-$ ; в)  $\text{Na}$ ; г)  $\text{Cl}_2$ ?

6. Күрсатылған заррачаларни уларнинг оксидловчилик хусусияти орта бориши тартибида жойлаштириңг:



7. Күрсатилган заррачаларнинг қайтарувчилик хусусияти орта бориши тартибida жойлаштиринг:



8. Күрсатилган заррачалардан қайсилари нордон эритмада  $\text{MnO}_4^-$  иони билан оксидлана олади:

- а)  $\text{Cl}^-$ ; б)  $\text{Cl}_2$ ; в)  $\text{Cz}^{3+}$ ; г)  $\text{Fe}^{2+}$ ; д)  $\text{Cu}^?$

9. Суюқланма ҳолдаги  $\text{AlCl}_3$  билан худди шу тузнинг сувдаги эритмаси инерт электродларда электролиз қилинганда турли маҳсулотлар ҳосил бўлишини тушунтиринг. Ҳар икки ҳолда ҳосил бўлувчи маҳсулотларни ёзинг.

10.  $\text{NaCl}$  нинг сувли эритмасидан 1 қоат давомида кучи 2,00 А ток ўтказилгандаги электролиз пайтида неча литр газ ҳолдаги (нормал шароитда) хлор  $\text{Cl}_2$  ажралади?

11. Антифризларга қўшилган оз миқдордаги амино-бирикмалар металл коррозияси ингибиторлари ролини ба-жаради. Металларни занглашдан сақловчи бундай бирикмалар (Бренстед асослари сифатида) хусусиятини тушунтиринг.

12. Ерда жойлашган мис қувур рух билан қопланган пўлат қувур билан уланганда коррозия жараёнининг қай хили вужудга келишини тавсифлаб беринг.

### **Test savollari**

1.  $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$  иони ишқорий муҳитда қайтарилганда қандай ион ҳосил бўлади?

- A.  $\text{CrO}_2^-$ , B.  $\text{CrO}_4^{-2}$ , C.  $\text{Cr(OH)}_3$ , D.  $\text{Cr}^{+3}$ , E.  $\text{Cr}_2(\text{SO}_4)_3$ .

2. Қуйидаги ионларнинг қайси бири фақат оксидловчи хоссасини намоён қиласи?

- A.  $\text{CrO}_2^-$ ; B.  $\text{CrO}_4^{-2}$ ; C.  $\text{NO}_3^-$ ; D.  $\text{H}^+$ ; E.  $\text{S}^{2-}$

3. Калий перманганатни кучли ишқорий мұхитда қайтариш натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

- A.  $Mn(OH)_2$ ; B.  $MnO_4^2$ ; C.  $MnO_2$ ; D.  $Mn^{4+}$ ; E.  $MnO^4$ .

4. Темирни суюлтирилган сульфат кислотада эритиш натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

- A.  $H_2S$ ; B. S; C.  $H_2$ ; D.  $SO_3$ ; E.  $SO_2$ .

5. Қуйидаги реакция тенгламасини тенглаштириб, коэффициентлар йиғиндинсини ҳисобланг.

- A.24. B.26. C.28. D.30. E.32.

6. Қайси металл суюлтирилган нитрат кислотани азотгача қайтаради?

- A. Aq; B. Zn, C. Pb, D. K, E.Cu.

7. Қуйидаги қайси заррачалардан бири фақат қайтарувчи хоссасини намоён қиласди?

- A. J, B.  $Cr^{3+}$ , C.  $Cr_2O_7^{2-}$ , D.  $S^{44}$ , E  $S^{+6}$ .

8. Қайси модда ҳам оксидловичи, ҳам қайтарувчи вазифасини бажара олади?

- A.  $H_2SO_3$ , B.  $H_2S$ , C.  $H_2SO_4$ , D.  $H_2CO_3$ , E.  $SO_3$ .

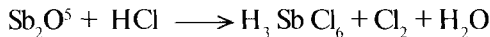
9. Кальцийни концентранган сульфат кислота билан реакцияси оқибатида қандай модда ҳосил бўлади?

- A.  $SO_2$ , B.  $H_2S$ . C.  $H_2$ . D. S. E.  $SO_3$ .

10. Нитрат кислотани тўлиқ қайтариш маҳсулотини аниқланг.

- A.  $NO_2$ , B.  $NO$ , C.  $N_2C_3$ , D.  $NH_4^+$ , E.  $N_2$ .

11. Қуйидаги реакция тенгламаси коэффициентларини танлаб, сув молекуласи олдидағи коэффициентни кўрсатинг.



- A.2. B.5. C. 10. D.18. E.21.

12. Кислотали мұхитда қайси модда ва ионлар бир вақтнинг үзілде мавжуд бўла олади?

- A.**H<sub>2</sub>S ва Cl<sub>2</sub>, **B.** Fe<sup>+2</sup> ва Cl<sup>-</sup>, **C.** SO<sub>4</sub><sup>+2</sup> ва Fe<sup>+2</sup>, **D.** SO<sub>3</sub><sup>-2</sup> ва S<sup>-2</sup>,  
**E.**K<sub>2</sub>O ва Na<sub>2</sub>O.

13. Идишдаги Cu (NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, AgNO<sub>3</sub>, Pb(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, Bi(NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub> тузлари аралашмасини электролиз қилганда ажралиб чиқадиган металлар тартибини аниқланг.

**A.**Cu, Ag, Bi, Pb; **B.** Pb, Cu, Bi, Ag; **C.**Ag, Cu,Bi, Pb;

**D.**Pb, Bi, Cu, Ag; **E.**Bi,Pb, Ag, Cu.

14. Мис (II)-сульфат эритмасини электролиз қилганда анодда қандай модда ажралиб чиқади?

- A.**SO<sub>4</sub><sup>-2</sup>, **B.**S, **C.**O<sub>2</sub>, **D.**SO<sub>2</sub>, **E.**SO<sub>3</sub>.

15.Темир (III)-сульфат эритмаси орқали 144750 К ток ўтказилса анодда қанча ҳажм (н.ш) газ ажралиб чиқади?

**A.**74; **B.**84; **C.** 94; **D.**104; **E.**114.

16. Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> эритмасини электролиз қилиш натижасида катодда 22, 4 л (н.ш) газ ажралиб чиқиши учун қанча миқдорда ток (к) ўтказиш керак?

**A.**96500; **B.** 2,93 · 10<sup>4</sup>; **C.** 1,93 · 10<sup>5</sup>; **D.** 3,5 · 10<sup>5</sup>; **E.** 4,5 · 10<sup>5</sup>.

17 Иккита идишдаги FeSO<sub>4</sub> ва CuCl<sub>2</sub> эритмалари орқали маълум миқдорда ток ўтказилганда 1,4 л хлор (н.ш) ажралиб чиқган бўлса, катодда ҳосил бўлган темирнинг масса миқдорини аниқланг.

**A.**2,5; **B.**3,5; **C.**4,5; **D.**5,5; **E.**6,5.

# ІХ БОБ

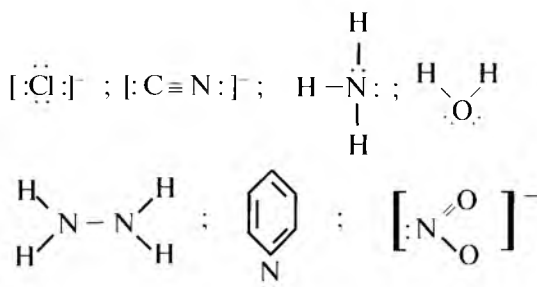
## КООРДИНАЦИОН БИРИКМАЛАР

### ІХ.1. КОМПЛЕКС БИРИКМАЛАРНИНГ ТУЗИЛИШИ

Металларнинг реакцияда электрон йўқотишилари улар учун алоҳида хусусият эканлиги олдинги бобларда айтиб ўтилди. Ҳосил бўлувчи мусбат зарядланган ионлар—катионлар эркин ҳолда бўлмай, уларни қуршаб турувчи анионлар билан биргаликда мавжуд бўладики, бу зарядларнинг мувозанатига олиб келади. Металларнинг катионлари—Льюис кислоталари (Г. Н. Льюис кислота сифатида электрон жуфтига эга бўлган акцепторни, асос сифатида эса шу электронлар жуфти донорини тушунтирган) хоссаларига ҳам эгадир. Уларнинг бўлинмаган электрон жуфтларига нейтрал молекула ёки анионлар билан боғланиши мумкинлигини билдиради. Шундай қисмчалар комплекс ионлар ёки комплекслар, таркибида шундай ионлар бўлган бирикмалар эса координацион бирикмалар дейилади.

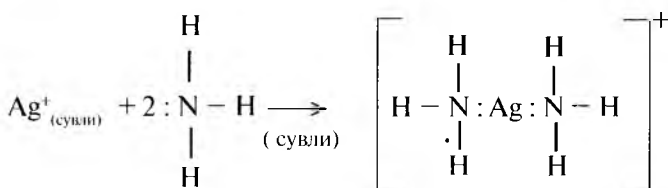
Координацион бирикмалар кимёда кенг ўрганилади. Ҳозирги вақтда кўпгина металлорганик бирикмалар, витаминалар ( $B_{12}$ ), қон гемоглабини, хлорофил ва бошқалар ҳам шундай бирикмалардан хисобланади.

Комплекс бирикмаларда металл атомларини ўраб турувчи молекула ёки ионлар лигандлар (лотинча—Ligare—боғловчилар) деб аталади. Улар энг камидагитта тақсимланмаган валент электронлар жуфтига эга бўлади:



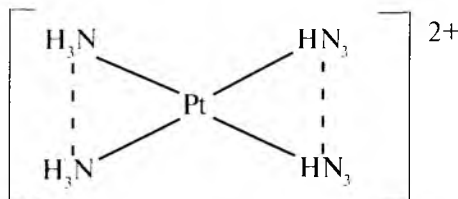
Баъзи ҳолларда металл билан унинг лигандлари орасида ҳосил бўлувчи боғларни мусбат ион билан манфий ион ёки кутбланган молекулаларнинг манфий томонлари орасида ҳосил бўлувчи электростатик тортишув билан ҳам тушунтирилади. Шунга кўра, металларнинг комплекс бирикмалар ҳосил қилиш хусусияти металл ионининг мусбат заряни ортиши ва унинг

ион радиуси қамайиши билан ортади. Ишқорий металларнинг ионлари  $\text{Na}^+$  ва  $\text{K}^+$  катта қийинчилик билан комплекслар ҳосил қылгани ҳолда оралиқ металларнинг күп зарядли мусбат ионлари комплекс ҳосил қилишга мойиллиги билан ажралиб туради.  $\text{Cr}^{3+}$  ионининг  $\text{Al}^{3+}$  ионига қараганда мустаҳкамроқ комплекс ҳосил қилиши ҳам диққатга сазовор. Металл иони билан лиганда орасида ҳосил бўлувчи боғ аввал лиганда тегишли бўлган электрон жуфтининг улар ўртасида мужассамлашуви ҳисобига амалга ошиши қўйидаги мисолдан ҳам кўринади:



Комплекс ион ҳосил бўлганда, лигандлар металл атрофида йиғилаётпи, деган маъно тушунилади. Металлнинг марказий иони ва у билан боғланган лигандлар координацион сферани ташкил этади. Шунинг учун координацион бирикмаларни ифодалашда ички координацион сферани бирикманинг бошқа қисмларидан ажратиш мақсадида квадрат қавслардан фойдаланилади.  $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]\text{SO}_4$  формуласига эга бўлган моддада  $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{2+}$  ва  $\text{SO}_4^{2-}$  ионларини ўз ичига олган координацион бирикма ифодаланган. Бу бирикмада тўрт молекула аммиак икки валентли мис билан тўғридан-тўғри боғлангандир.

Комплексдаги марказий металл атоми билан тўғридан-тўғри боғланган лиганда атоми **донор атоми** дейилади. Комплексида донор атоми азот атоми ҳисобланади.



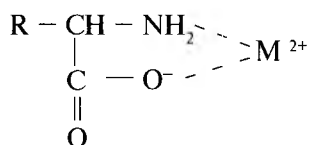
Металл иони билан боғланган донор атоми сони металлнинг **координацион сони** деб юритилади. Юқоридаги комплексда платинанинг координацион сони 4 га,  $[\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$  да эса кобальтнинг координацион сони 6 га teng. Баъзи

металларнинг ионлари доимий координацион сонга эга бўлади. Уч валентли хром билан кобальтнинг координацион сони 6 га, икки валентли платинанини 4 га тенглиги аниқланган. Координацион сон кўпинча 4 ва 6 га тенг бўлади. Бу сон металл ионининг катта-кичиклиги ва уни ўраб турган лигандларга ҳам боғлиқ бўлади. Лиғандлар йирик бўлганда, улар металл иони атрофида камроқ тўплана олади. Марказий атомига бириккан манфий заряд металл ташувчи лигандлар ҳам координацион соннинг камайишига сабаб бўлади.  $[Ni(NH_3)_6]^{2+}$  комплексида никель (II)-иони атрофида аммиакнинг 6 та нейтрал молекуласи тўпланса  $[NiCl_4]^{2-}$  комплексига тўртга манфий зарядланган хлорид ион йигилади. Тўрт координацион сонли комплекслар **тетраэдрик ёки текис-квадрат**, олти координацион сонлилар эса **октаэдрик** геометрик тузилишга эга бўлади.

## IX.2. ХЕЛАТЛАР ВА УЛАРНИНГ БИОЛОГИК СИСТЕМАЛАРДАГИ РОЛИ

Биометалларнинг координацион бирикмалари организмда муҳим функцияларни бажаради. Оддий шароитда молекула ёки ионлар биометалл иони ҳамда битта донор атоми билан координацияланади. Бундай **заррачалар монодентат** (“**бир тишли**”) лигандлар дейилади. Буларга OH<sup>-</sup>, F<sup>-</sup>, Cl<sup>-</sup> каби ва бошқа оддий ионлар киради. Баъзи кўп атомли анион (NO<sup>3-</sup>, CO<sub>3</sub><sup>2-</sup>, SO<sub>4</sub><sup>2-</sup>) ва бошқалар ҳам монодентат усулида координация-ланиши мумкинлиги аниқланган. Организмнинг 90% дан ортиқ массаси монодентат лиғанд ҳисобланган ва кислород атоми орқали координациялашган сув молекуласига тўғри келади. Сув молекуласи ўзига хос бурчак структурасига (O—H боғлари орасидаги бурчак 105° га тенг) ва 1,87 D диполь моментига эга. Аминлар ва баъзи азотли бирикмалар ҳам шу монодентат усулида битта донор атоми орқали координацияланади. Бундай усулнинг амалга ошуви учун металл атомлари икки донор атоми, икки углерод атомларидан беш ёки олти аъзоли ҳалқа ҳосил бўлиши зарур. **Бидентант** лигандлар орқали комплекс ҳосил бўлишида ҳалқаларнинг вужудга келиши “**хелат эфекти**” деб юритилади. **Хелат** координацион бирикмалар шунга ўхшаш монодентат лигандлар билан ҳосил қилинган бирикмаларга нисбатан бирмунча барқарорлиги билан ажralиб туради (5 аъзолилар олти аъзолиларга қараганда барқарор). Баъзи пайтларда бекарор бўлган тўрт ва етти аъзоли ҳалқалар ҳосил бўлиши аниқланган.

Тирик организмда бўлган лиганд (биолиганд)лар яхши хелат ҳосил қилувчилардан ҳисобланади. Буларга - аминокислоталарнинг анионлари ( $\text{H}_2\text{NCHRCOO}^-$ ), пиридин қаторининг баъзи азотли асослари, нуклеотидлар ва бошқалар киради. Тирик организмда ҳосил бўладиган координацион биримлардан металларнинг аминокислотали комплексларини кўрсатиб ўтиш зарур. Булардан бири беш аъзоли хелат ҳалқасидир:

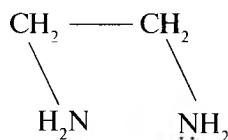


Аминокислота комплексларининг барқарорлиги қўйидаги тартибда (қатордагидек) ортади:

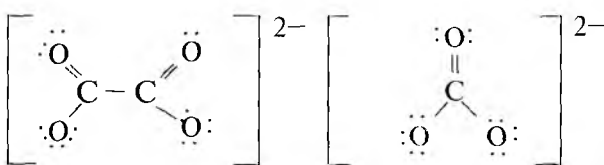


Бу ерда кислород билан амин азоти донор атомлари вазифасини бажарганда қатор ўз кучини тўла сақлайди.

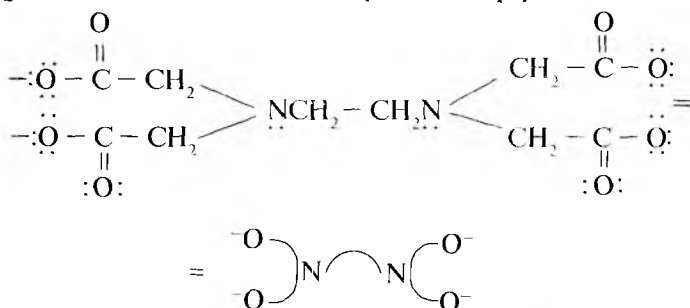
Икки ва ундан ортиқ донор атомига эга бўлган лигандлар металл ионлари атрофида координациялана олади. Булар полидентат лигандлар деб ном олган. Икки ва ундан ортиқ донор атомлари орасидаги металлни ўзига тортиш хусусиятига эга эканлиги туфайли уларни хелатловчи (грекча-қисқичбақа панжаси сўзидан олинган) агентлар ёки хелатлар дейилади. Буларнинг энг оддий вакили диаминидир:



Ушбу лиганддаги иккита азот атомида (донор атомларида) электрон жуфтлари бир-бираидан бироз узоқда жойлашган бўлиб, лиганд молекуласининг қисмлари металл иони атрофида айланга олади, натижада ҳар иккала азот атоми металл билан координацион боғ ҳосил қила олади. Этилендиамин бидентат лиганд бўлиб, оксалат-ион  $\text{C}_2\text{O}_4^{2-}$  ва карбонат -ион  $\text{CO}_3^{2-}$  ҳам шу қаторга киради:

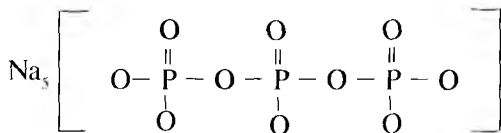


Этилендиамин тетрасирка кислота аниони бўлган қуидаги полидентат лиганд ҳам кенг тарқалган:



Ушбу ион олтита донор атомига эга бўлиб, буларнинг ҳаммаси бир вақтнинг ўзида металл иони билан координацион боғ ҳосил қила олади, бунда лиганд металл иони атрофида буралиб қолади. Хелатловчи агентлар лигандларга қарама-қарши ўлароқ барқарорроқ комплекслар ҳосил қиласди.

Комплекс ҳосил қилувчилар анализларда, реакцияни ўтказиш учун халақит берувчи металл ионларини тутиб қолишида, табиий сувларни қайта ишлашда, тозалашда ва бошқа мақсадларда қўлланилади. Сувдаги катионлар комплексга ўтиб, совун ва сунъий ювувчи воситаларнинг хоссаларига путур етказмайди. Таркибида  $\text{Mg}^{2+}$  ва  $\text{Ca}^{2+}$  ионлари бўлган қаттиқ сувларни юмшатишида ишлатиладиган натрий триполифосфат



муҳим ва арzon сунъий ювувчи восита ҳисобланади.

Углерод, водород, кислород ва азот биологик ҳужайраларнинг асосий массасини ташкил этади. Булар билан бир қаторда ҳаёт жараёнларининг тўлиқ ўтиши учун мис, темир, марганец, рух, кобальт ва молибден қаби элементлар зарурлиги маълум.

Уларда турли электрон-донор группалар билан комплекс ҳосил қилиш хусусияти кучли намоён бўлади. Организмда кечадиган турли реакцияларни ўтказишга ёрдам берадиган катализаторлар – ферментлар ҳам металл ионлари туфайли мавжуд бўла олиши аниқланган. Қизиги шундаки, организм учун зарур кимёвий элементлардан бироргаси етишмай қолганда унинг иш функцияси бузилади, киши бетоб бўлади, ўзини ёмон сезади. Бу ҳолатнинг узайиши инсонни ҳаётдан кўз юмишигача олиб келган пайтлари қайд қилинганд. Организм учун натрий, магний, кальций, калий, фосфор, олтингугурт ва хлор ҳам зарурлиги илмий асосда тасдиқланган.

Биологик жараёнларда катта муҳим аҳамиятга эга бўлган кўп аъзоли гетероциклк бирикмалардан порфириналар ҳам комплекс бирикмалар ҳосил қиласди. Турли порфириналар бир-биридан таркибига кирган металлар ёки ўринбосарлар группаси билан, шунингдек, четдаги углеродга бириккан лигандлари билан фарқ қиласди. Гемоглабин ана шу порфириналар группасига киради. У қонда кислород ташувчи бўлиб хизмат қиласди. Қонда темир ва магнийнинг бўлиши гемоглабин билан боғлиқ. Организмда темир етишмаганда киши анемия касаллиги билан оғрийди. Бунда у қувватсизланади ва кўп ухрайдиган бўлиб қолади. Темир ва шу каби бошқа микроэлементлар ўсимликлар учун ҳам зарур.

### IX. 3. КОМПЛЕКС БИРИКМАЛАР НОМЕНКЛАТУРАСИ · ВА ИЗОМЕРИЯСИ

Комплекс бирикмаларни номлашда эмпирик номенклатурадан фойдаланилади. Бундай номларнинг баъзилари ҳозирги кунгача сақланиб қолган. Рейнеке тузи  $\text{NH}_4[\text{Cr}(\text{NH}_3)_2(\text{NCS})_4]$ ана шундай комплекслардан биридир. Назарий ва амалий кимё Халқаро иттифоқи (ИЮПАК) қабул қилган номенклатура Ватанимизда 1963 йилдан бошлаб жорий этилган бўлиб, комплекс бирикмалар учун у қуидагича қўлланилади:

#### 1. Тузларда катион номи, сўнгра анион номи айтилади.

$[\text{Co}(\text{NH}_3)_5\text{Cl}] \text{Cl}_2$  – пентааминхлорокобалт (II)-хлорид.

$[\text{Co}(\text{NH}_3)_5] [\text{Cr}(\text{C}_2\text{O}_4)_3]$  – гексаамин кобалт (III)-триоксалат хром (III).

#### 2. Комплекс ион ёки молекулани номлашда металларга эътибор берилади. Лиғандлар уларнинг зарядларидан қатъи

**назар алфавит тартибида саналади.** Комплекснинг формуласи ёзиб бўлингач, биринчи бўлиб металл кўрсатилади  $K_2[Pt(N_2O_2)_2Cl_2]$  дихлородинитритплатинат (II)-калий.

**3. Анион лигандларга “О” қўшимчасини қўшиб, нейтрал лигандлар молекула каби ўқилади.** Масалан,  $N_3^-$  – азидо,  $Br^-$  – бромо  $CN^-$  – циано,  $C_2O_4^{2-}$  – оксалато ва  $X^-$  к. К  $K_2[Ni(CN)_4]$  – тетрацианоникелат (II)-калий.  $[Al(H_2O_6)]Cl_3$  – гексааквоалюминий (III)-хлорид.

**4. Лиғандлар сони (1 дан ортиқ бўлганда) грек рақамлари билан белгиланади** (лигандлар сони 2, 3, 4, 5 ва 6 бўлганда ди-, три-, тетра-, пента- ва гекса деб ёзилади).

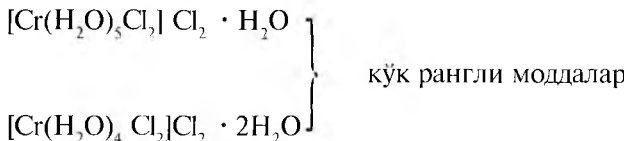
Агар лиғанд номининг ўзида грек қўшимчаси бўлса, масалан, моноди- ва ҳоказо, унда лиғанд номи қавсга олинниб, унга бошқа қўшимча қўшиб ёзилади (бис-, трис-, тетракис-, гексакис каби ифодаланади), лиғандлар тегишлича 2, 3, 4, 5 ва 6 бўлганда.

$[Co(NH_2-CH_2-CH_2NH_3)^3]Cl_3$ -трис (этилендиамин) кобальт (III) хлорид

**5. Комплекс анионлар номига -ам қўшимчаси қўшиб ўқилади.** Масалан:  $K_2[Ni(CN)_4]$  - тетрацианоникелат (II)-калий.

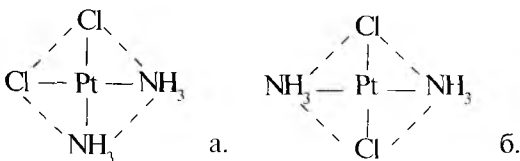
6. Металлнинг оксидланиш даражаси унинг номи ортига қавсга олинган рим сонлари билан белгиланади. Масалан,  $[Co(NH_3)_5Cl_2]^+$  да кобальтнинг оксидланиш даражаси плюс учга тенглигини қўрсатиш учун римча (III) дан фойдаланилади.

Комплекс бирикмаларда **структуря** (ҳолат ва координацион) **изомерия** ва **стерео** (геометрик, оптик) **изомериялар** бор. Буларнинг биринчисида бирорта лиғанд байзм ҳолларда металл билан координацион бօг орқали тўғридан-тўғри боғланган бўлса, бошқаларида у кристалл тўрнинг координацион таъсир доирасидан ташқарида бўлади. Буни қуйидаги комплекс бирикма  $[CrCl_2(H_2O)_6]$  мисолида намойиш қилиш мумкин:



Стереоизомерлар бир хил кимёвий боғланишга эга, лекин бир-биридан фазодаги жойлашуви бўйича фарқ қиласи. Қуйида

күрсатилганидек,  $\text{Pt}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2$ - комплекс бирикмада хлор – лигандлар ёнма-ён ҳолда (а) ёки қарама-қарши томонларда жойлашиши мүмкін:



Координацион сферада донор атомларининг турлича жойлашуви ҳисобига вужудга келадиган изомерия тури **геометрик ёки цис- ва транс- изомерия** дейилади.

Күйида:  $\text{Pt}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2$  комплекс бирикмадаги геометрик изомерларнинг күриниши тасвирланган: а) *цис-изомер*; б) *транс-изомер*.

Бир хил группалар ёнма-ён жойлашган изомер молекулалари *цис-изомер*, бир хил группалар бир-бираидан узоқда жойлашғанлари эса *транс-изомер* ҳисобланади.

Күзгуда бир-бираининг аксини ифодаловчи изомерлар **оптикалық изомерлар** турига киради. Инсоннинг иккى күли бир-бираига жуда ўшшагани билан улар бир-бираига барча жиҳатдан мос келади деб бўлмайди. Оптикалық изомерларнинг физик ва кимёвий хоссалари ўзаро ўхшаш бўлиб, күринишлари факат кўзгудагина акс этгандагина яқинлигини айтиб ўтамиз.

#### IX.4. КОМПЛЕКС БИРИКМАЛАРНИНГ БАРҚАРОРЛИГИ ВА УЛАРДАГИ БОЕЛГАНИШ ТАБИАТИ

Комплекс бирикмаларнинг барқарорлиги анчагина омилларга боғлиқ. Бундай бирикмаларда ташқи ва ички доираларнинг барқарорлиги ҳар хил бўлади. Ташқи доиралаги комплекс ион электростатик кучлар орқали боғланаб, сувли эритмаларда осон ажралади. Бундай парчаланиш **бирламчи диссоциланиш** дейилади ва у кучли электролитлар каби тўлиқ ўтади. Ички сферада бўлган лигандлар марказий атом билан анча кучли боғланган бўлиб, кам даражада ажралади. Комплекс бирикманинг ички сферасидаги парчаланиш **иккиламчи диссоциланиш** деб юритилади.

$[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]\text{Cl} \rightleftharpoons [\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^+ + \text{Cl}^-$  – бирламчи диссоциланиш.  
 $[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^+ \rightleftharpoons \text{Ag}^+ + 2\text{NH}_3$  – иккиламчи диссоциланиш.

Иккиламчи диссоциланиш комплекс заррача, марказий ион ва лигандлар орасида мувозанат вужудга келгандагина мавжуд бўла олади. Мисол тариқасида  $[Ag(NH_3)_2]^+$  ни олайлик. Унинг ионларга диссоциланиши барча кучсиз электролитлар каби массалар таъсири қонунига бўйсунади ҳамда **мувозанат комплекс константаси ёки бекарорлик константаси** дейилади:

$$K = \frac{[Ag^+] \cdot [NH_3]^2}{[Ag(NH_3)_2]^+} = 6,8 \cdot 10^{-8}$$

Комплекснинг бекарорлик константаси турли комплекс ионлар учун ҳар хил қийматга эга бўлиб, комплекснинг қанчалик барқарорлигини билдиради.

**IX.1 -жадвалда** қумушнинг бир турга кирувчи комплекслари учун бекарорлик константаси кўрсатилган:

*IX. 1 - жадвал*  
**Кумуш комплекслари бекарорлик константаси**

Комплекс ионлар	Бекарорлик константаси
$[Ag(NO_3)_2]^-$	$1,3 \cdot 10^{-3}$
$[Ag(NH_3)_2]^+$	$6,8 \cdot 10^{-8}$
$[Ag(S_2O_3)_2]^{2-}$	$1 \cdot 10^{-13}$
$[Ag(CN)]^-$	$1 \cdot 10^{-21}$

Жадвал маълумотларидан комплекснинг барқарорлиги нитрат ион  $[Ag(NO_3)_2]^-$  дан циан  $[Ag(CN)]^-$  ионига ўтиши билан ортиб боряпти.  $[Ag(CN)]^-$  иони жуда барқарор бўлгани учун комплекс туз эритмасига калий йодид қўшилганда ҳам кумуш йодид чўқмаси ҳосил бўлмайди. Кумуш сульфиднинг эрувчанлик кўпайтмаси жуда кичик бўлганлиги сабабли водород сульфид қўшилганда кумуш сульфид чўқмаси пайдо бўлганлиги сезилади.

Кейинги вақтларда комплекс бирикмалар мустаҳкамлигини тавсифлашда бекарорлик константасининг акси бўлган катталикини – барқарорлик константаси деб аташ таклиф қилинди. Улар орасида қуйидаги нисбат бор:

$$K_{\text{барқар.}} = 1/K_{\text{барқар.}}$$

$[Ag(NH_3)_2]^+$  иони учун барқарорлик константаси қуйидагича ифодаланади:

$$K_{\text{барк}} = \frac{1}{K_{\text{бекир}}} = \frac{[\text{Ag}(\text{NH}_3)_2]^+}{[\text{Ag}^+] \cdot [\text{NH}_3]^2}$$

Эритмаларда күчсиз электролитлар, масалан, күп негизли кислоталардаги каби комплексларнинг **бөсқичли** диссоциланиши учрайди.

Барқарорлик константаси марказий атом билан лигандарга күп жиҳатдан боғлиқлиги амалда исботланган. Марказий ионлари күчсиз қутблантириш хусусиятига эга комплексларда (ишқорий ва ишқорий-ер металларда) барқарорлик марказий ион билан лигандлар орасидаги электростатик бирикишнинг кучайиши орқали ортиши аниқланган бўлиб, марказий ион ва лигандлар заряди юқори ҳамда уларнинг радиуси кам бўлганда комплекснинг барқарорлиги юқори бўлади. Бундай катионлар  $[\text{NH}_4]\text{Cl}$ ,  $\text{K}[\text{MgCl}_3]$  таркибида кичик давр элементлари кислород, азот  $\text{K}[\text{AlH}_4]$ ,  $\text{K}[\text{AlF}_4]$  ва  $\text{F}^-$  ионлари бор лигандлар билан бирмунча барқарорроқ бўлган комплекслар ҳосил қиласди.

Платина оиласи металлари ҳосил қилган катионлар, симоб, кумуш ва олтин ионлари (буларда қутбланиши кучли намоён бўлади ва марказий атом билан лигандлар орасидаги боғланиш ковалент боғланишга яқин) енгил қутбланувчи лигандлар билан ҳосил қилган комплекслари бирмунча барқарор бўлади. Буларга таркибида фосфор ва олtingуғурт атомлари,  $\text{J}$  ионлари бор лигандлари мисол бўла олади. Ўз лигандларини тез алмаштира оладиган комплекслар **лабил**, қийин алмаштирувчилари эса **инерт комплекслар** деб юритилади. Лабил ва инерт комплекслар орасидаги фарқ вужудга келувчи мувозанатнинг ҳолати билан эмас, балки аксинча, лигандлар алмашингандаги реакция натижасида ҳосил бўладиган мувозанат тезлиги билан белгиланади.

Комплекс бирикмаларнинг асосий қисми металлининг марказий иони билан лиганд аниони ёки қутбланган молекула орасидаги электростатик тортишув ҳисобига вужудга келади деб қаралади. Тортишув кучлари билан бир қаторда бир хил зарядланган лигандлар орасида электростатик итарилиш кучлари ҳам мавжуд бўлади. Натижада минимал потенциал энергияга эга бўлган барқарор атомлар (ионлар) группачаси вужудга келади.

Комплекс бирикмаларнинг ҳосил бўлиш назарияси дастлаб асrimизнинг йигирманчи йилларида В. Коссел билан А. Магнус томонидан ишлаб чиқилган. Олимлар ионларни деформацияланмайдиган шар, зарядланган доираларга ўхшатиб, булар ўзаро Кулон қонуни бўйича бирикади, деган фикрни ўртага ташладилар. Комплекс ҳосил қилувчи ион ўзига тескари зарядланган ионни ҳам, қутбли молекулани ҳам тортаверади. Иккинчи томондан, марказий ион атрофида қанчалик кўп заррачалар тўпланса, комплекс ҳосил қилувчи заррачалар орасидаги ўзаро итариши кучлари ҳам шунчалик кўп бўлади. Коссел билан Магнус ўз тажрибаларига асосланиб, лигандлар билан комплекс ҳосил қилувчилар орасидаги боғланиш энергиясини ҳисоблаб чиқдилар. Шунга кўра, лигандлар сони кўпайиб бориши билан улар орасидаги ўзаро итариши кучлари кучаяди, бу эса комплекс мустаҳкамлигининг камайишига олиб келади (IX.2-жадвал).

*I X. 2 - жадвал*

**Турли зарядли ион-комплекс ҳосил қилувчиларнинг  
координацион сонлари**

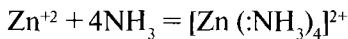
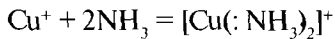
Тартиб сони	Комплекс ҳосил қилувчилар(ионлар)	Координ.сони
1	Бир зарядлилар	2;3
2	Икки зарядлилар	4
3	Уч зарядлилар	4;6

Шундай қилиб, электростатик тушунчалар комплекс бирикмаларнинг ҳосил бўлишини тушунтириб, уларнинг мустаҳкамлик даражасини назарий жиҳатдан аниқлашга ёрдам беради ва маълум даражада аниқланган координацион сонларни изоҳлаб беради. Аммо комплексларни деформацияланмайдиган зарядланган доира сифатидаги агрегат деб қаралиши, қандайдир моделга ўхшатилиши уларнинг кўпгина ўзига хос хусусиятларини тушунтириб беришга ожизлик қилди. Чунончи, бу тушунчалар координацион сони тўртга тенг бўлган бир қанча комплекслар ( $Pd^{+2}$ ,  $Pt^{+2}$  ва бошқалар) ясси тузилишга эгалигини изоҳлаб бера олмади. Зарядланган шар модели бўйича тушунтириладиган бўлса, бу ерда тўртга лиганд тетраэдрик, жойлашуви энергетик жиҳатдан осонроқ бўларди.

Электростатик түшунчалар комплекс бирикмаларнинг магнит хоссаларини түшунтиришга ҳам ожизлик қилди.

Ҳозирги вақтда комплекс бирикмалардаги кимёвий боғларни түшунтириш ва ҳисоблаш ишларида квант-кимё усулларидан фойдаланилмоқда. Бунда комплекс ҳосил бўлишининг валент боғлари усули ва кристалл майдон назариясидан фойдаланилади.

$\text{NH}_3^+$  иони амиак молекуласида электрон жуфти борлиги туфайли ҳосил бўлиши маълум. Уни амиак молекуласининг водород ионига бирикиши натижасида ҳосил бўлади деб түшунтирилади. Амиак молекуласининг металлар билан бирикб амиакатлар ҳосил қилиши ҳам шу тарзда боради:



Валент боғлар усули бўйича комплексларнинг ҳосил бўлишида лигандларнинг жуфт электронлари қатнашганда донор-акцептор боғлар вужудга келади. Электрон жуфтлар лиганд билан марказий ион орасида комплекс ҳосил қилувчининг эркин гибрид орбиталларини эгаллаган ҳолда умумлашиб қолади.

Юқорида келтирилган мисолда  $\text{Cu}^{+2}$  ва  $\text{Zn}^{+2}$  ионлари учинчи тугалланган қаватга эга бўлиб, тўртинчи қаватда уларда бўш s- ва p- орбиталлар бор.  $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_2]^+$  комплексида амиакнинг ўнта электрони sp-гибрид орбиталларни эгаллайди, бундай гибридланиш заррачанинг тўғри чизикли бўлишини белгилайди.  $[\text{Zn}^{+2} (\text{NH}_3)_4]^{2+}$  комплексида эса тўргта электрон жуфт sp-гибридлган орбитални эгаллайди ва бунда комплекс тетраэдрик тузилишга эга бўлади.

Донор-акцептор боғланишнинг ҳосил бўлишида комплексларда s- ва p-орбиталлар билан бир қаторда d-орбиталлар ҳам қатниашиши мумкин. Бунда валент боғлар нағариясига кўра гибридланишда d-орбиталлар иштирок этади. Шундай қилиб, комплекслар ҳосил бўлишида  $\text{sp}$ ,  $\text{sp}^2$ ,  $\text{sp}^3$ ,  $\text{sp}^2\text{d}$  ва  $\text{sp}^3\text{d}^2$  гибридланиши ҳоллари учрайди. Бунда комплекслар

тегишилича чизиқли, тригонал, тетраэдрик, ясси квадрат ва октаэдрик түзилишга эга бўлади.

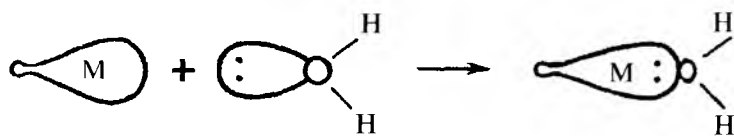
Юқорида келтирилган комплекс  $[Zn(NH_3)_4]^{2+}$  да рух иони лигандлар учун (схемада шартли равишда нуқталар билан кўрсатилган) электрон жуфтларни битта 4s ва учта 4p орбиталлар узатади, бунда  $sp^3$ -гиридианниш (тетраэдрик координацияланниш) амалга ошади. Координацион сони иккига тенг бўлган  $sp$ -гиридианган  $[Ag(NH_3)]^+$  комплексида лигандлар чизиқли координацияланган бўлади.

Валент боғлар усули комплекс бирикмаларнинг маълум координацион сонлари ҳамда геометрик шаклларини тушунтириб беради, шунингдек, комплексларнинг реакцияга киришиш-киришмаслигини олдиндан айтиб беришга ҳам имкон беради. Бироқ валент боғлар усули комплексларнинг оптик хоссаларини, улардаги боғланишнинг барқарорлигини миқдорий жиҳатдан ифодалаш ва стереокимё масалаларини анализ қилишда бирмунча ожизлик қиласди.

## IX.5. КРЫСТАЛЛ МАЙДОН НАЗАРИЯСИ

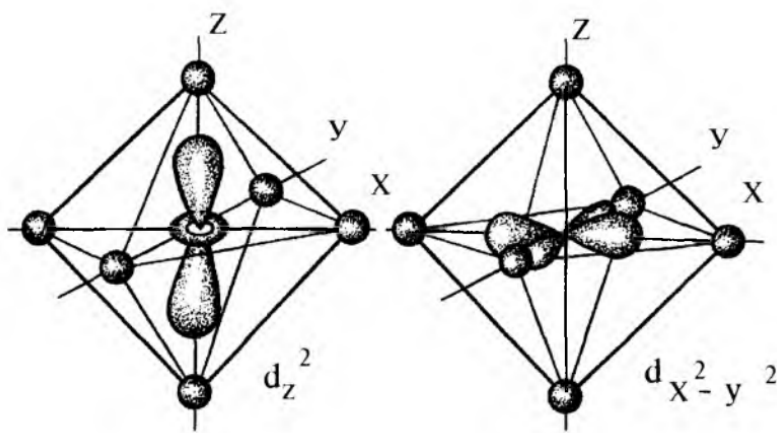
Ушбу назария қаттиқ қристалл моддалар хоссаларини изоҳлашга қаратилган. Бу назарияга мувофиқ барча металларнинг ионлари комплекс ҳосил қилиш хусусиятига эга бўлиб, бу оралиқ элементларда кучлироқ намоён бўлади. Оралиқ металлар комплексларининг магнит хоссалари ва ранги металлар атомлари орбиталларида d-электронларнинг борлиги билан изоҳланади. Оралиқ металлар комплексларидаги кимёвий боғланиш моделини ва бу моддаларга хос бўлган хоссалар **кристалл майдон назарияси** ёрдамида тушунтирилади. Бу назария марказий ионнинг d-орбиталларига лигандларнинг таъсир этишини кўрсатади. Эркин атом ёки ионнинг битта электрон қобиғига тегишили барча d-электронлар энергияси бир хил бўлиб, бу электронлар бир энергетик сатҳи эгаллади.

Металл ионининг ўз атроғига лигандлар (масалан, сув) тўғлаш хусусияти Льюиснинг кислота-асос бирикиши назарияси асосида тушунтирилади. Бунда асосни, бошқача қилиб айтганда, лигандни электрон жуфтлари донори деб қараш мумкин. Бу электронларни акцептор вазифасини ўтовчи металл ионининг вакант орбитали қабул қиласди. Металл иони билан уни ўраб турувчи лигандлар орасидаги тортишиш металл ионидаги мусбат



*IX.1.-расм.* Металл атоми билан лиганд орасидаги  
Льюис кислотаси ва асоси орасида донор-  
акцептор бирикишнинг вужудга келиши  
схемаси.

заряд билан лиганддаги манфий зарядлар орасида вужудга келадиган электростатик кучлар ҳисобига амалга ошади, деб фарағ қилини мумкин. Ион ҳолатдаги лигандлар (масалан,  $\text{Br}^-$  ёки  $\text{SCN}^-$ ) бўлганда электростатик бирикими металл марказидан и мусбак заряд билан ҳар бир лиганддаги манфий заряд орасина қарор тонади. Лигандлар сифатида нейтрал молекулалар намоси бўлса (масалан, сув ёки аммиак бўлганда), бу қутбни монокулонларнинг электрон жуфтлари жойлашган манфий қисми металл марказига йўналанган бўлади. IX.1 -расмда курсанлигиниек, лигандлар марказий металл билан кучли боланади. Льюис асоси ролини бажарувчи лиганд металлининг гибрид орбиталига электрон бериб, электрон донор ишини бажаради. Аммолигандлар бир-биридан қочишга ҳам интиядади. Шу сабабли, ҳар қандай комплексда ҳам лигандларнинг металлга тортишиш кучи билан лигандларнинг ўзаро итарилиш кучлари орасида мувозанат вужудга келади. Лигандларнинг металл маркази атрофида геометрик жойлашувчи металл билан лигандлар орасида максимал торгиниув кучларининг вужудга келиши лигандлар орасидаги итариши кучларини минимал ҳолатга келтиради. Бу барқарор комплекс ҳосил бўлишининг асосий шарти ҳисобланади. Бир вақтини ўзида металл ионининг ташқи электронлари билан лигандлардаги манфий зарядлар орасида итарилиш содир бўлади. Буни кристалл майдоннинг таъсири ёки лигандлар майдони дейилади. Натижада металл ионининг d-электронлари энергияси ортади. Металл иони d-орбиталларининг ҳаммаси лигандлар майдони таъсирига бир хилла берилмаслиги мумкин, албатта. d-орбиталларнинг фазолаги йўналини беш хил бўлиши мумкинлиги аниқланган



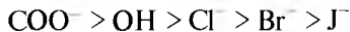
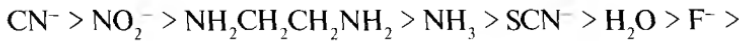
IX.2-расм. Октаэрик комплексда  $d_z^2$  ва  $d_{x^2-y^2}$  орбиталларининг ҳолати.

( $x$ ,  $y$ ,  $z$  ўқларида). Кристалл майдон назарияси  $d$ -электрон булутлари лигандалар эгаллаган жойларни банд қилмасликка интилишини назарда тутади. Марказий ионнинг  $d$ -электронлари сони кўплигандаги комплекснинг барқарорлашиш энергияси ўзгаради.

IX.2-расмда лигандалар билан  $d_{x^2-y^2}$  ва  $d_z^2$  орбитал орасида энг кўп электростатик қаршилик кучи пайдо бўлади.  $d_{xy}$  - орбиталга лигандаларнинг таъсири кучсизроқ бўлади. Колган  $d$ -орбиталлар эса қуий энергетик ҳолатни эгаллади.

Тетраэдрик комплексларда лигандалар  $d_{xy}$ ,  $d_{yz}$  ва  $d_{zx}$  орбиталларга энг кўп электростатик қаршилик кўрсатади, бу ерда  $d_{x^2-y^2}$  ва  $d_z^2$  орбиталлар қуий энергетик ҳолатни эгаллади.

Лигандалар ҳосил қилган майдон қучининг лигандалар табиатига боғлиқлиги аниқланган. Комплекс бирикмалар спектрини ўрганиш лигандалар кристалл майдони қучининг сусайиб боришига кўра қуидаги қаторга жойланишини кўрсатган:



Бу кетма-кетлик **спектрокимёвий қатор** дейилади.

Комплексларнинг чуқурроқ тадқиқ қилиниши натижасида оралиқ металларнинг ионлари билан лигандлар орасидаги кимёвий бөгланиш қисман ковалент табиатта оға әкәнлиги аниқланды.

Комплекс бирикмаларни ўрганишда Республикаиз олимларининг хизмати ниҳоятда катта. А. Шамсиев, М. А. Азизов, академик Н. А. Парпиев бошчилигида арилгидразонлар комплекси кимёси ўрганилди. Координацион бирикмалар термолизи, нодир, кам тарқалған ҳамда ўткинчи металлар ҳосил құлувчи комплекслар, тиоциамат комплекслари, уларнинг кристалл-кимёси ва улар билан бөглиқ бошқа қатор масалалар тадқиқ қилинди. Координацион бирикмаларнинг ўзига хос хусусиятлари күп тажкибалар ёрдамыда аниқланды. Олингаш комплекссон ва комплексонатларнинг халқ ҳұжалигыда құллапини соқалари тоналиди. Үсімліктарнинг түрлі қасалникларға қарни инілатылады да ирепаратларға құйнилады да комплексонлар амалиёттегі тәтбиқ этилди; оқава сұуларни тоғаланы, заразарлы газдарни тутиб қолиши ва рангли металларни ажратып олишда құйл келди. Бу ишларни бажарында, А. Б. Аловитдинов, А. Құшоқбоев, Ҳ. Икромов, Л. Толинова ва бошқаларнинг хизмати катта бўлди.

### **Қайтарыш учун материал**

**Бобнинг қисқача мазмуну.** Координацион (комплекс) бирикмаларда металлар ионини ўраб турувчи ва лигандлар деб атапути ион ёки молекулалар мавжуд бўлади. Металл иони ва лигандлар комплексининг координацион сферасини ташкил этади. Металл ионига бириккан лиганд атоми донор атом дейилади. Металл ионига бириккан донор атомлар сони **координацион сон** деб аталади. Координацион бирикмаларда изомерия ҳодисаси намоён бўлади. Буарнинг *стереоизомерия, геометрик* ва *оптик* турлари мавжуд. Координацион бирикмаларнинг қўпгина хоссалари кристалл майдон назарияси орқали тушунтирилади.

### **Бобни ўрганишдан мақсад**

1. Металлнинг берилган оксидланиш даражасига кўра комплекс ионининг зарядини аниқлаш.

2. Берилган формулага күра координацион бирикмаларни номлай олиш.

3. Берилган таркибига күра мумкин бўлган изомерларни ёза билиш.

4. Спектротипи тавсифлаш

### ***Машқ ва масалалар***

1. Қуидаги комплекс бирикмаларни ИЮПАК номенклатураси бўйича номланг, ички координацион сфераси, комплекс ҳосил қилувчи ион, лигандрар ва ташқи сфера ионларини кўрсатинг: а)  $K_2[PtCl_4]$ ; б)  $K_4[Fe(CN)_6]$ ; в)  $[Ag(NH_3)_2]Br$ ; г)  $K[BF_4]$ .

2. Валент боғлар усули ёрдамида аммиак молекуласининг лиганд бўла олиши, аммоний катиони  $NH^{+4}$  нинг эса лиганд бўла олмаслигини тушунтириб беринг.

3. Лабиль (“ўзгарувчан”) ва инерт (“барқарор”) комплекслар бир-биридан қандай фарқланади?

4. Координацион бирикмаларда қандай гибридланишларни биласиз?

5. Қуидаги координацион бирикмаларнинг ҳар бирида металлнинг марказий атоми оксидланиш даражасини кўрсатинг:

- а)  $K_4[Fe(CN)_6]$ ; б)  $Na_3[Cr(C_2O_4)_3]$ ;  
в)  $[Pt(NH_3)_4Cl_2]Cl_2$ ; г)  $[Cr(NH_3)_4Br_2]Br$ .

6.  $[Pt_{(en)}(NO_2)_2]Br_2$  бирикмаси стереоизмерларининг тузилиш шаклини ифодаланг.

7. Тажрибалар темир (II) қуи спин ҳолатида бўлганида унинг ион радиуси юқори спин ҳолатидагига нисбатан паст бўлишини кўрсатди. Бу ҳолатни қандай изоҳлаш мумкин?

## Х Б О Б

# ЭЛЕМЕНТЛАРНИНГ УМУМИЙ ХОССАЛАРИ ВА УЛАРНИНГ АСОСИЙ БИРИКМАЛАРИ. S - ЭЛЕМЕНТЛАР

## X.1. БИРИНЧИ ГРУППА АСОСИЙ ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ХОССАЛАРИ

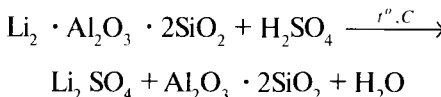
Биринчи группа асосий группачаси элементлари ишқорий металлар деб аталиб, улар Li, Na, K, Rb, Cs ва Fr элементларидан иборат. Бу элементларниң ташқи электрон қаватларида  $s^1$  электронлари мавжуд. Шунинг учун бу элементлар кимёвий реакция пайтида  $s_1$  электронни осонгина йўқотиб кучли қайтарувчи хоссасини намоён қилади ва доимо +1 оксидланиш даражасига эга бўлади. Бу элементларда Li дан Fr га томон атом радиуслари катталиниади, аммо ион заряллари ўзгармайди. Шунинг учун бу элементларниң металлик ва қайтарувчилик хоссалари ортиб бораради. Бу элементларни ишқорий металлар деб аталишига сабаб, улар сув билан ишидатли реакцияга киришиб, асос ва водород ҳосил қилади. Ҳосил бўлган асослари кучли инкорлардир.

**Табиатда учраши.** Ишқорий металлар соғ ҳолда табиатда учрамайди. Кўнгина элементларга ўхшаб, улар алюмосиликатлар таркибида учрайди. Литийнинг энг муҳим минераллари лепидолит  $K_2O \cdot 2Li_2O \cdot Al_2O_3 \cdot 6SiO_2 \cdot Fe(OH)_2$ , сподумен  $Li_2O \cdot Al_2O_3 \cdot 2SiO_2$ , амблигонит  $LiAlPO_4F$  ёки  $LiAlPO_4OH$  ва бошқалар. Натрий минераллари тош туз  $NaCl$ , Глабуер тузи  $Na_2SO_4 \cdot 10H_2O$ , криолит  $Na_3AlF_6$ , бура  $Na_2B_4O_7 \cdot 10H_2O$ , сильвинит  $NaCl \cdot KCl$ , чили селитраси  $NaNO_3$ , дала шпати  $Na_2O \cdot Al_2O_3 \cdot 6SiO_2$  ҳолида урайди. Калий минераллари сильвинит  $NaCl \cdot KCl$ , дала шпати  $K_2O \cdot Al_2O_3 \cdot 6SiO_2$ , сильвин  $KCl$ , карналлит  $KCl \cdot MgCl_2 \cdot 6H_2O$  ва ўсимлик кули таркибида  $K_2CO_3$  ҳолида учрайди.

Рубидий элементи табиатда кенг тарқалган бўлишига қарамай, мустақил минераллар ҳосил қilmайди. Табиатда у калийнинг йўлдоши ҳисобланади, турли тоғ жинслари, айниқса, алюмосиликатлар таркибида учрайди. Цезий элементи рубидийга қараганда анча сийрак элемент ҳисобланади. Таркибида энг кўп цезий бўлган минерал- полуцит  $4Cs_2O \cdot 4Al_2O_3 \cdot 18SiO_2 \cdot 2H_2O$  дир.

Франций элементи минераллари табиатда учрамайди, унинг изотоплари сунъий равишда ҳосил қилинади.

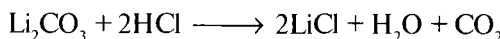
**Олиниши.** Таркибіда юқоридаги элементлар бүлгап мінераллар биринчі навбатда бойитилады (ортіқча жинслар чиқарып ташланады). Бойитилған рудалар таркибидаги элементларни эритмага ёки қайта ишлаш үшін қулагай қолатта көлтириліб қуидаги усуллар билан олинади:



Хосил қилингандык  $\text{Li}_2\text{SO}_4$  ни карбонатлар ҳолида чүктіриледі:

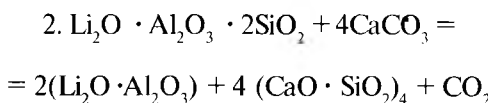


Хосил қилингандык карбонатлар  $\text{HCl}$  иштирокида эритмага ўтказилади.



Хосил қилингандык  $\text{LiCl}$  ни 1:1 нисбатда  $\text{KCl}$  тузи билан арашытырып суюқлантириледі ва электролиз қилинади. Бунда анод сифатида графитдан, катод сифатида темир электродлардан фойдаланылады. Катодда  $\text{Li}$  металы қайтарылады:  $\text{Li}^+ + \bar{e} \longrightarrow \text{Li}^0$ .

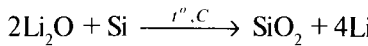
Анодда эса хлор иони оксидланады:  $2\text{Cl}^- - 2\bar{e} \longrightarrow \text{Cl}_2$ .



Хосил қилингандык литий минерали ишқор таъсирида эритмага ўтказилади:  $\text{Li}_2\text{O} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 + \text{Ca}(\text{OH})_2 = 2\text{LiOH} + \text{CaO} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3$ .

Хосил қилингандык  $\text{LiOH}$  эритмаси  $\text{HCl}$  таъсирида  $\text{LiCl}$  тузига айлантириледі, эритмани бүглатып қолған  $\text{LiCl}$  тузи суюқлантирып электролиз қилинади.

3. Тоза ҳолдаги литий металы литий оксиди  $\text{Li}_2\text{O}$  ни кремний ёки алюминий билан қайтарып олинади:



Натрий металы асосан иккі хил усул билан олинади:

1. Натрий гидроксидни суюқлантирып, электролиз қи-

шынады. Бунда катод темирдан, анод эса никелдан ясалади, катодда Na иони қайтарилади:

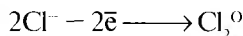


Анодда эса  $\text{OH}^-$  ионлари оксидланып, кислород ажралиб чиқады:



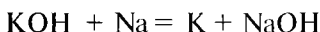
Бу усул тоза натрий олиниши ва жараённинг паст температурада олиб борилиши каби афзалликларга эга. Лекин хомашё сифатидаги  $\text{NaOH}$  нинг таннархи бирмунча юқориилигини жөзатып үтиш лозим.

2.  $\text{NaCl}$  тузи суюқлантириб, электролиз қилинали. Бу усулда хомашё сифатида тоза ҳолдаги  $\text{NaCl}$  ишлатылса,  $\text{NaCl}$  билан  $\text{Na}$  металининг суюқланиш температуралари бир-бирига яқин бұлғани учун натрий металини соф ҳолла ажратып олиш аңчагина нокулайдыр. Бундан ташқары, натрийнинг түйинган бүгін босими тахминан ҳавонинг түйинган бүгін босимига яқин қийматта эга, бу эса натрийнинг күп ішкесінде оның сабаб бұлады. Шунинг учун  $\text{NaCl}$  тузига  $\text{NaF}$ ,  $\text{KCl}$  ёки  $\text{CaCl}_2$  тузлары аралаштирилиб, уннинг суюқланиш температурасини камайтириб, электролиз қилинади. Катодда  $\text{Na}$  ва ионлари қайтарилади. Бу аралашма буғлатылып, ҳайдаб  $\text{Na}$  ажратып олинади. Анодда эса  $\text{Cl}^-$  иони оксидланади:



Юқорида күриб үтилған усулдарни калий металини олиш учун құлалаб бўлмайды. Чунки калийнинг реакцияга киришиш хусусияті күчли, янын ажралиб чиқаётган кислород билан тезда оксидланып кетади. Шунинг учун калийни олишда қуйилған усуллардан фойдаланилади:

1. Суюқлантирилган  $\text{KOH}$  ёки  $\text{KCl}$  эритмасидан калийни натрий билан сиқыб чиқарылади:



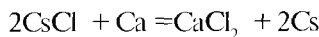
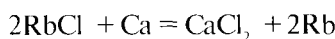
2.  $\text{KCl}$  ва  $\text{NaCl}$  тузлари аралашмасини суюқлантириб электролиз қилинади. Катодда қайтарылган  $\text{Na}$  ва  $\text{K}$  аралашмалари вакуумда ҳайдалиб калий ажратып олинади.

3. KCl тузи вакуумда алюминий ёки кремний билан қайтариб олинади:

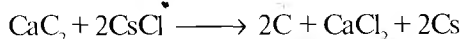
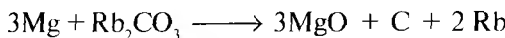


Рубидий ва цезийни олишнинг энг қулай усуллари қўйи-дагилардан иборат:

1. Хлорли бирикмаларини қиздириб, вакуумда Ca билан қайтарилади:



2. Карбонатлари ёки хлоридлари юқори температурада Mg ёки CaC<sub>2</sub> иштирокида қайтарилади:



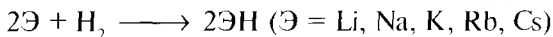
Li, Na, K – металлари саноатда гермётик беркитилган темир идишларда, лабораторияда эса керосин остида сақланади. Rb ва Cs металлари пайванланган шиша ампулаларда сақланади.

**Хоссалари.** Li, Na, K, Rb элементлари оқиши кумуш рангли ялтироқ, Cs сарғиш-тилла рангли, осон суюқланадиган металлардир. Ҳавода ўз-ўзидан оксидланади. Оксидланиш жараёни нам ҳавода шиддатли равишда рўй беради. Бу элементлар иссиқликни ва электр токини яхши ўтказади.

Калий ва рубидий кучсиз радиоактив хосса намоён қиласди. Францийнинг узоқ яшайдиган изотоплари йўқ. Энг узоқ яшайдиган изотопининг ярим емирилиш даври 21 минутни ташкил этади. Ҳамма ишқорий металлар кучли қайтарувчилярдир. Уларнинг стандарт электротод потенциаллари манфий бўлиб, мутлақ қийматга эга. Ишқорий металлар ҳосил қилган бирикмаларда кўпинча ион боғланиш мавжуд. Бу боғланиш литийдан цезийга томон групга бўйича камайиб боради. Суюқлантирилганда элементлар ионлашган ҳолатда бўлиб, электр токини яхши ўтказади. Ишқорий металлар ионлари комплекс бирикмалар ҳосил қilmайди, чунки уларнинг мусбат зарядлари кичик, радиуслари эса каттадир. Бундан

тапқары, уларнинг ташқи электрон қаватларида д-триктронлар мавжуд әмас.

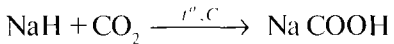
**Бирикмалари.** Ишқорий металлар водород билан қиздирилганда бирикиб гидридлар ҳосил қиласы:



Бу гидридлар ионли панжарага эга бўлган қаттиқ кристалл молдалардир. Гидридларда водород иони  $\text{H}^+$  анион ролини бажаради. Буни суюқлантирилган ёки аммиакли өртмаларини электролиз қилиш натижасида анодда водород молекуласининг ҳосил бўлиши билан исботлаш мумкин. Гидрилларнинг термик барқарорлиги  $\text{LiH}$  дан  $\text{CsH}$  га томон группа бўйича камайиб боради. Ишқорий металларнинг гидридлари кучли қайтарувчилардир. Сув билан шиддатли реакцияга киришиб водородни сиқиб чиқаради:



Қиздирилганда гидридлар  $\text{CO}_2$  билан бирикиб органик бирикмалар ҳосил қиласы:

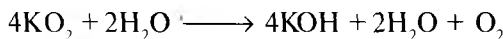


Ишқорий металлар гидрилларининг реакцияга кириш хусусияти  $\text{LiH}$  дан  $\text{CsH}$  га ўтган сари ортиб боради. Ҳамма ишқорий металлар кислород билан осон реакцияга киришали. Ортиқча миқдорда кислород иштирокида литий  $\text{Li}_2\text{O}$  ва қисман  $\text{Li}_2\text{O}_2$  ҳосил қиласы, натрий эса  $\text{Na}_2\text{O}$  ва  $\text{Na}_2\text{O}_2$ ,  $\text{K}$ ,  $\text{Rb}$ ,  $\text{Cs}$  лар эса  $\text{Э}_2\text{O}$  ва  $\text{Э}_2\text{O}_2$  таркиби оксид ва қўш пероксидлар ҳосил қиласы.

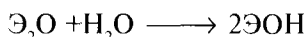
**Литий** ва **натрий** оксидлари рангсиз, **калий** ва **рубидий** оксидлари сариқ, **цезий оксиди** эса қизгиш тусли молдалардир. Бу металларнинг пероксидлари диамагнит  $\text{O}_2^{-2}$  ионига, қўш пероксидлари эса парамагнит  $\text{O}_2^{-1}$  ионига эга бўлиб, нейтрал молекуласидан боғланиш энергияси билан қисман фарқ қиласы. Пероксидлар ва қўш пероксидлар кучли оксидловчилардир. Ишқорий металларнинг пероксидлари водород пероксиднинг тузлари бўлиб, сувда өрини натижасида тўлиқ гидролизланади:



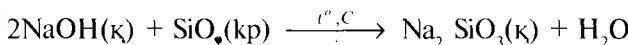
Ҳосил бўлган  $\text{H}_2\text{O}_2$  ишқорий мухитда тезда сувга ва кислородга парчаланиб кетади. Ишқорий металларнинг қўш пероксидлари га сув таъсир эттирилса, кислород ажралиб чиқади:



Ишқорий металларнинг оксидлари сув билан яхши реакцияга киришиб, гидроксидлар ҳосил қиласди:



Ишқорий металларнинг гидроксидлари рангсиз, сувда яхши эрийдиган, осон суюқланувчи кристалл моддалардир. Саноатда энг кўп ишлатиладиган ишқорлар асосан ўювчи натрий ( $\text{NaOH}$ ) ва ўювчи калий ( $\text{KOH}$ ) дир. Бу ишқорлар кучли кристаллогидратлар бўлгани учун ҳаводаги намни осон ўзига бириктириб олади. Суюқлантирилган ишқорлар чинни ва шишаларни эрита олади:

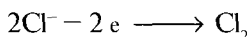


Ўювчи натрий техникада асосан  $\text{NaCl}$  эритмасини электролиз қилиш усули билан олинади. Бунда катод сифатида темирдан, анод сифатида графитдан ясалган электродлар ишлатилади.

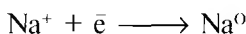
Катодда сув қайтарилади:



анодда хлор иони оксидланади:



Катодда қайтарилмаган  $\text{Na}^+$  ионлари билан  $\text{OH}^-$  бирикиб  $\text{NaOH}$  ни ҳосил қиласди. Бундай  $\text{NaOH}$  унча тоза бўлмайди, чунки унинг таркибида электролизга учрамаган  $\text{NaCl}$  бўлади. Тоза ҳолдаги  $\text{NaOH}$  олиш учун, катод сифатида симобдан фойдаланилади. У ҳолда катодда водород ажралиб чиқмай, натрий иони қайтарилади:



Ажралиб чиқсан  $\text{Na}$  металлини симоб ўзида эритиб амальгама ҳосил қиласди. Амальгама сувли идишларга солингандан таркибидаги  $\text{Na}$  эриб,  $\text{NaOH}$  ҳосил қиласди.

Баъзи ҳолларда  $\text{NaOH}$  ни сода эритмасини оҳакли сув билан ишилов бериш усули орқали олиш мумкин:



Ҳамма ишқорий металлар кислоталар билан реакцияга киришиб, туз ҳосил қиласи ва водородни сиқиб чиқара олади:



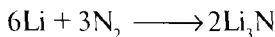
Ишқорий металлар озгина қиздирилганда галогенлар билан бирикib галогенидларни ҳосил қиласи:



Металларга олтингугурт таъсир эттириб ёки ишқорларни водород сульфид билан нейтраллаб ишқорий металларнинг сульфидлари ҳосил қилинади:  $2\text{Э} + \text{S} \longrightarrow \text{Э}_2\text{S}$



Ишқорий металлардан фақаттана  $\text{Li}$  оддий шароитда азот билан бирикib нитрид ҳосил қиласи:



Литийнинг бу нитриди сув билан шиддатли реакцияга киришади:

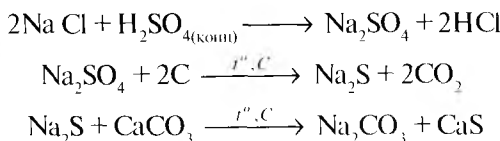


Бошқа ишқорий металларнинг нитридлари юқори температурада ва электр учқунлари таъсирида ҳосил қилинади, улар оддий шароитда бекарор бўлган газлардир. Ишқорий металлар кўп асосли кислоталар қолдиқлари билан ўрта  $\text{Э}_2\text{CO}_3$ ,  $\text{Э}_2\text{SO}_3$ ,  $\text{Э}_2\text{SO}_4$ ,  $\text{Э}_3\text{PO}_4$  ва нордон  $\text{ЭHCO}_3$ ,  $\text{ЭHSO}_3$ ,  $3\text{HSO}_4$ ,  $\text{ЭH}_2\text{PO}_4$ ,  $\text{Э}_2\text{HPO}_4$ ,  $\text{ЭHS}$  тузлар ҳосил қиласи. Бу элементларнинг нордон тузлар ҳосил қилиши ва уларнинг термик барқарорлиги группа бўйича  $\text{Li}$  дан  $\text{Cs}$  га қараб ортиб боради. Ишқорий металларнинг тузлари асосан сувда яхши эрийдиган моддалардир.

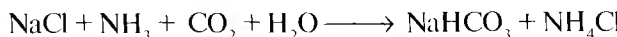
Халқ хўжалигининг кўпгина соҳаларида кенг қўлланилувчи сода ҳозирги пайтда қўйидаги уч усул билан олинади:

**1. Леблан усули.** Бу усулда ош тузига концентранган сульфат кислота таъсириб эттириб натрий сульфат ҳосил

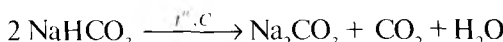
қилинади. Ҳосил қилинган натрий сульфат оҳактош ва қўмир билан аралаштирилиб печда қиздирилади, яъни:



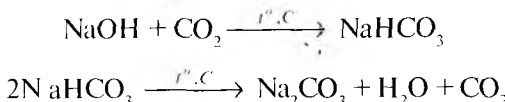
**2. Сольвей усули.** Бу усулда оши тузи аммиак ва карбонат ангидрид билан тўйинтирилиб  $\text{NaHCO}_3$  чўкмага туширилади.



Чўкманни қиздириб сода ажрагиб олинади:



**3. Электролитик усул.** Оши тузи эритмасини электролиз қилиш натижасида ҳосил бўлган ўювчи натрийни карбонат ангидрид таъсирида чўқтириб, сўнгра уни қиздириб сода олинади:



Ҳосил бўлган  $\text{CO}_2$  яна қайта ишлатилади.

**Ишлатилиши.** Ишқорий металлар ва уларнинг бирикмалари органик моддаларни синтез қилишда, алюминий ишлаб чиқариш, шиша ва керамик моддалар олиш, сунъий тола ишлаб чиқариш ва минералитлар олишда ишлатилади. Ватанимизда қурилаётган сода заводи (Қорақалпоғистонда) 2004 йили ишга тушади.

## X. 2. ИККИНЧИ ГРУППА АСОСИЙ ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Иккинчи группа асосий группачаси элементларига Ba, Mg, Ca, Sr, Ra киради. Бу элементларнинг ташқи электрон қаватларида  $s^2$  электронлари мавжуд. Шунинг учун кимёвий реакция пайтида  $s^2$  электронларини бериб, +2 га тенг оксидланиш даражасини намоён қиласидар.

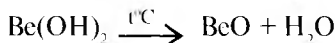
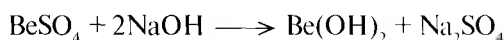
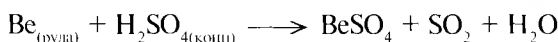
Уларнинг қайтарувчилик хоссалари ишқорий металларнига қараганда кучсизроқ ифодаланган. Иккинчи

группа асосий группачаси элементларининг ион радиуслари ишқорий металларнинг ион радиусларидан кичик. Шунинг учун бу элементларнинг гидроксидлари ишқорий металларнинг гидроксидларига қараганда кучсиз асос хоссасини намоён қиласи. Бу элементларнинг гидроксидларининг асос хоссалари группа бўйича Be дан Ra га томон ортиб боради, чунки элементларнинг ион радиуслари ортиб боради.  $\text{Be(OH)}_2$  амфотер,  $\text{Mg(OH)}_2$  кучсиз асос,  $\text{Ca(OH)}_2$ ,  $\text{Sr(OH)}_2$ ,  $\text{Ba(OH)}_2$  лар кучли асос хоссасига эга. Be билан Mg бир группада ёнма-ён жойлашганига қарамай, хоссалари бирбиридан кескин фарқ қиласи: бериллий оксида ва гидроксида амфотер хоссага, Mg элементининг оксида ва гидроксида эса асос хоссасига эга. Бунга сабаб шуки, Be нинг ион радиуси Mg нинг ион радиусига қараганда икки марта кичик.

**Бериллий.** Бериллий иккинчи группа асосий группачасига жойланган бўлиб,  $1s^2 2s^2$  электрон конфигурациясига эга. Унинг оксилияни дараҷаси +2 таңг. Бериллийни биринчи бўлиб 1827 йилда Велёр бериллий хлоридни калий билан қайтариб олинига мувоффақ бўлган.

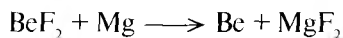
**Табиятда учраши.** Бериллий табиятда асосан берилл  $\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 3\text{BeO} \cdot 6\text{SiO}_2$ , феникит  $2\text{BeO} \cdot \text{SiO}_2$ , хризоберилл  $\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot \text{BeO}$  минераллари ҳолида учрайди.

**Олинници.** 1. Таркибида бериллий бўлган рудалар бойитилади. Ҳосил қилинган концентрат оҳактош билан аралаштирилиб куйдирилади, сўнгра бу қотишма концентранган  $\text{H}_2\text{SO}_4$  билан ишланади



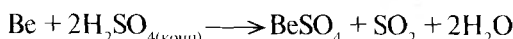
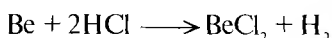
Ҳосил қилинган бериллий хлорид тузини натрий хлорид билан аралаштириб (суюқланиш температурасини пасайтириш мақсадида) суюқлантирилади ва электролиз қилинади. Катодда бериллий металл ҳолида қайтарилади.

2. Бериллийнинг фторли бирикмасини индукцион электр нечларда магний билан қайтариб металл ҳолида олиш мумкин:

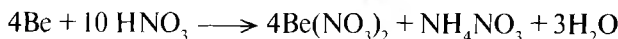


Хосил бұлған Be металлини 1300° да суюқлантириб MgF<sub>2</sub> шлакидан ажратиласы.

**Хоссалари.** Бериллий гексагонал кристалл тузилишга эга бұлған, кулранг-күмушсімөн ялтироқ металл. У сувда ва ҳавода BeO қолида юпқа парда билан қопланады. Оддий шароитта хлорид ва концентрланған сульфат кислоталари, ҳамда ишқорлар билан реакцияға киришиб тузлар ҳосил қиласы.



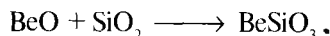
Бериллий концентрланған кислота таъсирида пассивланады, суюлтирилған HNO<sub>3</sub> да яхши эрийди.



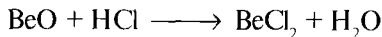
Бериллий қыздырилғанда N<sub>2</sub>, P, S ва галогенлар билан Be<sub>3</sub>N<sub>2</sub>, Be<sub>3</sub>P<sub>2</sub>, Be<sub>2</sub>C, Be<sub>2</sub>G<sub>2</sub> таркибли бирикмалар ҳосил қиласы.

## БЕРИЛЛИЙ БИРИКМАЛАРИ

**Бериллий оксид** BeO – амфотер қоссага эга бұлған, юқори температурада суюқлануучы, сувда әримайдиган оқ рангли қуқун. У юқори ҳароратда суюқлантирилғанды кислотали ва асосли оксидлар билан реакцияға киришиб туз ҳосил қиласы:



Бериллий оксиди қайноқ кислоталар ва ишқорлар билан реакцияға киришады:

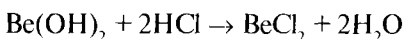


Бериллий оксиди ўтта ва иссикқликка чидамли шиша ва чинни материалларни олишда, атом техникасыда, органик моддаларни синтез қилишда ишлатиласы. Бериллий гидроксид

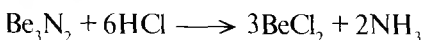
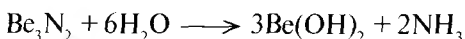
$\text{Be}(\text{OH})_2$  амфотер хоссага эга бўлган, сувда эримайдиган оқ рангли чўкма. Кислота ва асос хоссасига эга эканлигини қуидаги схема билан тушунтириш мумкин:



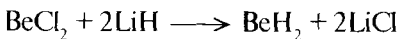
Шунинг учун  $\text{Be}(\text{OH})_2$  кислоталар ва ишқорлар билан реакцияга киришади:



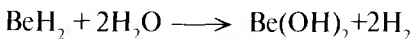
**Бериллий нитрид** —  $\text{Be}_3\text{N}_2$  жуда қаттиқ, юқори температурада суюқланадиган рангсиз кристалл модда. Қиздирилганда сув ва кислоталар таъсирида парчаланади:



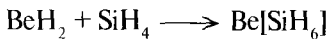
**Бериллий гидрид**  $\text{BeH}_2$  — қучли қайтарувчи хоссага эга бўлган полимер модда. Уни  $\text{BeCl}_2$  га эфир эритмасида  $\text{LiH}$  таъсир эттириб ҳосил қилиш мумкин:



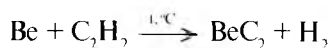
$\text{BeH}_2$  сув таъсирида осон парчаланиб водород ажralиб чиқади.



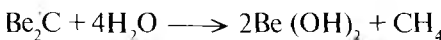
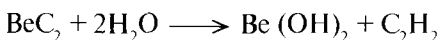
$\text{BeH}_2$  амфотер хоссага эга бўлгани учун ишқорий ва кислотали гидридлар билан бирикиб комплекс бирикмалар ҳосил қиласди:



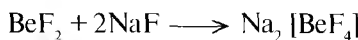
Бериллий карбидлар  $\text{BeC}_2$  ва  $\text{Be}_2\text{C}$  — бериллий кукунига юқори температурада ацетилен ёки бериллий оксидига чўғлатилган кўмир таъсир эттириб ҳосил қилинади:



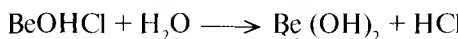
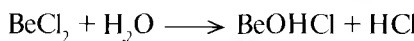
Бериллий карбидлар сув билан шиддатли реакцияга киришади:



**Бериллий фторид**  $\text{BeF}_2$ -сувда осон эрийдиган, шишасимон бир неча модификацияга эга бўлган модда, у ишқорий металларнинг фторидлари билан сувда яхши эрийдиган комплекс бирикмалар ҳосил қиласди:

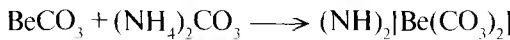


Бериллий хлорид  $\text{BeCl}_2$ , сувда яхши гидролизланади, рангсиз кристалл гидрат моддалар ҳосил бўлади:



Шунга кўра бериллийнинг  $\text{Be(NO}_3)_2$  ва  $\text{BeSO}_4$  кислородли тузлари мавжуд.

Булар кўпгина тузлар билан қўшалоқ бирикмалар ҳосил қиласди:



Бериллий тузлари мазаси ширин таъмга эга бўлишига қарамасдан заҳарли моддалардир.

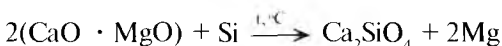
**Ишлатилиши.** Бериллий ва унинг бирикмалари иссиқликка ва ўтга чидамли, шиша, керамик буюмлар олишда, цемент саноатида, тиббиёт, қишлоқ хўжалик заараркунандаларига қарши курашишда, тўқимачилик, кондитер саноатида ва органик моддаларни синтез қилишида ишлатилади.

**Магний.** Магнийнинг электрон конфигурацияси  $1s^2 2s^2 2p^6 3s^2$  дир. Тоза ҳолатда магнийни биринчи бўлиб 1829 йили А. Бюсси ажратиб олган. Тартиб рақами 12, атом массаси 24,312. Магнийнинг учта барқарор изотопи маълум:  $^{24}_{12}\text{Mg}$ ,  $^{25}_{12}\text{Mg}$ ,  $^{26}_{12}\text{Mg}$ .

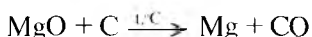
Табиатда магний асосан силикатлар  $Mg_2SiO_4$  – оливин минерали ҳолида, карбонатлар – доломит  $CaMg(CO_3)_2$  ва магнезит  $MgCO_3$  минераллари ҳолида, хлоридлар – карналлит  $KCl \cdot MgCl_2 \cdot 6H_2O$  минерали ҳолида учрайди. Бундан ташқари, дөңгиз сувлари таркибида  $MgCl_2$  ҳолида учрайди.

**Олиниши.** 1. Тузлари  $KCl \cdot MgCl_2 \cdot 6H_2O$  ёки  $MgCl_2$  ни суюқлантириб электролиз қилиш усулы билан олинади. Бунда катодда  $Mg$  әркін ҳолда, анодда эса  $Cl_2$  ажралиб чиқади.

**2. Металлотермик усул.** Бу усулда вакуум электр печларыда  $1200-1300^{\circ}C$  да қиздирилган доломитни кремний билан қайтариб олинади:



**3. Углеродотермик усул.** Бу усулда магний бирикмалари юқори температурада қиздирилиб, оксидларга айлантирилади ва чүгзленилган күмір билан қайтарилади:

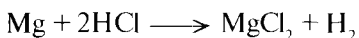


**Хоссалари.** Магний оқиши-кумушранг, ялтироқ, асос хоссасига әга бўлган металл, зичлиги  $1,74\text{ g/cm}^3$ , суюқланиш температураси  $650^{\circ}C$ , қайнаш температураси  $1103^{\circ}C$ . Магний ҳавода оксидланиб, хирадлашади, ўз бирикмаларида ҳамма вақт иккиси валентли бўлади, координацион сони 6 га teng.

Магний совук сув билан жуда суст, қайноқ сув билан тезда реакцияга киришади:

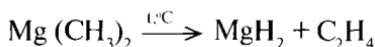


Магний  $HF$  ва  $H_3PO_4$  кислоталарда кам эрийди.  $HCl$ ,  $H_2SO_4$ ,  $HNO_3$  кислоталарида яхши эрийди:



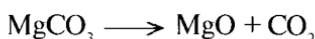
Магний ишқорларда эримайди. Магний қиздирилганда кўпигина металлар таъсирида  $Mg_3Al_2$ ,  $Mg_3Sb_2$ ,  $Mg_2Pb$  таркибли интерметалл бирикмалар ҳосил қиласди. Бундан ташқари, магний қиздирилганда кўпигина металлмаслар билан бирикib  $MgSi$ ,  $Mg_2P_2$ ,  $MgS$ ,  $MgCl_2$  таркибли бирикмалар ҳосил қиласди. Магний водород билан оддий шароитда бирикмайди. Фақат  $200$  атмосфера босимида ва  $570^{\circ}C$  да катализаторлар

иштирокида бирикади. Магнийнинг водородли бирикмаси асосан билвосита усул билан олинади. Масалан:



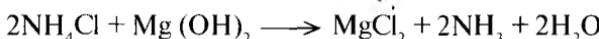
Магний гидрид  $\text{MgH}_2$  күкун ҳолидаги кумушранг қаттиқ модда, сув таъсирида осон парчаланади. Алюминий ва бериллий гидридларига қараганда термик барқарор. Бундан ташқари, магнийнинг гидрид-борат  $\text{Mg}[\text{BH}_4]_2$  ва гидрид-алюминат  $\text{Mg}[\text{Al}_4]\text{I}_2$  бирикмалари ҳам маълум.

**Магний оксид**  $\text{MgO}$  – юқори температурада суюқланадиган, асос хоссасига эга бўлган оқ тусли кристалл модда. Техникада асосан магний карбонатнинг термик парчаланиши натижасида олинади:

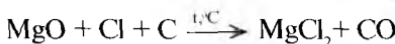


Магний оксид қайноқ сувда жуда оз эрийди, кислоталар билан реакцияга киришиб туз ҳосил қиласди:

**Магний гидроксид**  $\text{Mg}(\text{OH})_2$  – сувда кам эрийдиган, асос хоссасига эга бўлган кристалл модда. Магний гидроксид аммоний тузларидан аммиакни сиқиб чиқара олади:

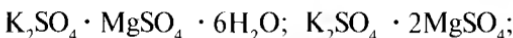
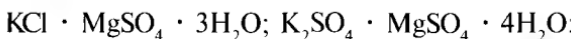


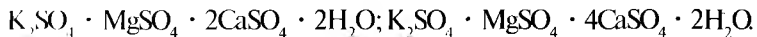
**Магний хлорид**  $\text{MgCl}_2$  – октаэдрик тузилишга эга бўлган, ион боғланишили оқ тусли кристалл модда. Магний оксид кўмир иштирокида хлорлаш усули билан олинади:



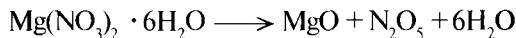
Магний хлорид кристалл гидрати  $\text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$  денгиз сувларини қуритиш усули билан олинади.

**Магний сульфат**  $\text{MgSO}_4$  – оқ тусли кукун. Сув таъсирида моногидрат  $\text{MgSO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$  ва гентагидрат  $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$  ҳосил қиласди. Магний сульфат ишқорий металларнинг тузлари билан қўйидаги қўшалоқ тузларни ҳосил қиласди:

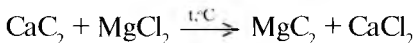




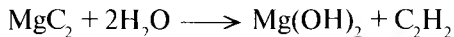
**Магний нитрат**  $\text{Mg}(\text{NO}_3)_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$  – сувда яхши эрийдиган гигроскопик модда. Термик бекарор бүлгани учун қиздиргандан  $\text{MgO}$  ҳосил қилиб парчаланади;



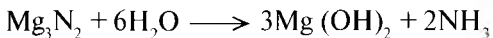
**Магний карбид**  $\text{MgC}_2$  – кальций карбидга магний хлорид таъсириш натижасида ҳосил бўлади:



Магний карбит сув таъсирида шиддатли парчаланиб ацетилен ҳосил қиласи.



**Магний нитрид**  $\text{Mg}_3\text{N}_2$  – магнийни азот атмосферасида қиздириш натижасида ҳосил қилинади, сув таъсирида амиак ҳосил қилиб парчаланади:



Магнийни юқорида келтирилган бирикмаларидан ташқари, унинг сувда ёмон эрийдиган тузлари  $\text{Mg}_3(\text{PO}_4)_2$ ,  $\text{Mg}_3(\text{AsO}_4)_2$ ,  $\text{MgCO}_3$ ,  $\text{MgF}_2$  ҳам бор.

**Ишлатилиши.** Магний ва унинг бирикмалари интерметалл бирикмалар ҳосил қилишда, ракета техникасида, керамика, шиша ва цемент олишда, тўқимачиликда, аччиқтош олишда ишлатилади.

**Кальций группачаси элементлари.** Кальций группачаси элементларига кальций Ca, стронций Sr, барий Ba ва радий Ra киради. Бу элементларнинг ташқи электрон қаватларида  $s^2$  электронлар мавжуд. Группа бўйича элементларнинг атом ва ион радиуслари ортиб боради. Шунинг учун бу элементларнинг активлиги ҳам ортиб боради.

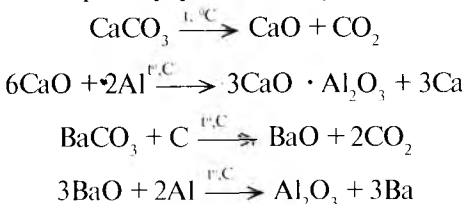
**Табиятда учраши.** Ер қобигида кальцийнинг олтига, стронцийнинг тўртта, барийнинг еттига барқарор изотопи бор. Булардан энг кўп тарқалганлари Ca, S ва Ba лардир. Радий радиоактив элемент бўлгани учун унинг барқарор изотоплари йўқ. Лекин сунъий равишда ҳосил қилинган саккизта радиоактив изотоплари маълум.

Кальций ср қобигида энг кўп тарқалган элементлардан ҳисобланади. Табиятда асосан силикатлар  $\text{CaSiO}_3$  ва

алюмосиликатлар  $\text{CaO} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 2\text{SiO}_2$  ҳолида учрайди. Булардан ташқари, кальций карбонат  $\text{CaCO}_3$ , ангидрит  $\text{CaSO}_4$ , гипс  $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ , флюорит  $\text{CaF}_2$ , апатит  $\text{Ca}_5(\text{PO}_4)_3(\text{F}, \text{Cl}, \text{OH})$  ва фосфорит  $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$  лар ҳолида учрайди. Барий ва стронцийлар асосан стронцит  $\text{SrCO}_3$ , витерит  $\text{BaCO}_3$ , целистин  $\text{SrSO}_4$ , барит  $\text{BaSO}_4$  минераллари ҳолида учрайди. Радий эса уран рудасы таркибида қисман учрайди.

**Олинниши.** Кальций, стронций, барий металлари биринчи марта Хэви томонидан электролиз қилиб олинган. Электролиз қилиш жараёнида уларнинг тузлари юқори температурада суюқлантирилали. Катодда металлар ажралиб чиқади. Бу элементлар тузларини суюқлантиришда уларнинг суюқланиш температураларини камайтириш учун баъзи тузлардан фойдаланилади.

Бундан ташқари кальций, стронций, барий металларини вакуумда алюмотермия усули билан ҳам олиш мумкин:



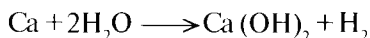
Ҳозирги пайтда бу элемент карбидларини юқори температурада парчалаб олиш усули ҳам маълум. Бунда элементлар буғ ҳолида учиб чиқади, углерод эса қаттиқ графит ҳолида қолади. Металл ҳолидаги радиини 1910 йилда Мария Кюри ва Андрэ Деберьну томонидан  $\text{RaCl}_2$  тузи эритмасини электролиз қилиш усули билан олинган. Бунда симобдан ясалган катод ва платина билан иридий аралашмасидан тайёрланган қотишмадан ясалган аноддан фойдаланилган. Катоддаги симобни  $700^\circ\text{C}$  да водород оқими билан ҳайдаб, радиий тоза ҳолида ажратиб олинган.

**Физик хоссалари.** Иккинчи группанинг асосий группачаси элементлари (бериллийни истисно қилганда) металл хоссаларига эга. Эркин ҳолда кумушранг – оқ, юмшоқ моддалар бўлиб, ишқорий металларга қараганда қаттикроқ, эриш ва қайнаш температураси анча юқоридир. Радийдан бошқа элементлар зичлиги бўйича енгил металларга киради. Бериллий ўз хоссалари билан алюминийга, магний эса

хоссалари билан тоқ группача элементлари, айниңа рухга яқын туради.

Кальций 850°C да эрийди, ҳавода оксид пардаси билан қопланади, қиздирилганда қызығыш аланға бериб ёнади. Барий 710°C да эрийди, 1638°C да қайнайды, зичлиги 3,76 г/см<sup>3</sup>. Стронцийнинг эриш температураси 770°C, қайнаш температураси 1380°C, зичлиги 2,63 г/см<sup>3</sup>.

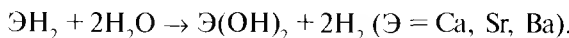
**Кимёвий хоссалари.** Бу металлар актив металлмаслар билан одатдаги шароитта бирикади. Азот, водород, углерод, кремний каби металлмаслар билан бир оз қиздирилганда реакцияга киришади. Бу реакциялар иссиқлик ажралиб чиқиш билан боради. Бу металлар қиздирилганда күргина металлар билан бирикіб интерметалл бирикмалар ҳосил қиласы. Металларнинг реакцияга киришиш хусусияти Ca-Zr-Ba-Ra жойлашиш қаторида ортиб боради.. Бу элементлар совуқ сув билан ҳам реакцияга киришади. Реакцияга киришиш хусусияти Ca дан Ra га ўтган сари ортиб боради:



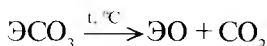
Бу элементлар кислоталар билан шиддатли реакцияга киришади, ишқорлар эса таъсир этмайды.

**Бирикмалари.** Кальций группачаси элементлари кимёвий боғланишининг ҳосил бўлишида f-орбиталлар катта роль ўйнайди. Шунинг учун бу элементларнинг координацион сонлари 6 ва 8 га тенг бўлади.

Бу элементларни ЭН<sub>2</sub> таркибли гидридлари маълум. Бу гидридлар ташқи кўрининиши ва хоссалари билан ишқорий металларнинг гидридларига ўхшаш. Лекин уларнинг парчаланиш температураналари бирмунча юқори. Бу гидридлар сув таъсирида тез парчаланади.



**Оксидлари ва гидроксиллари.** Бу элементлар ЭО таркибли оксидлар ҳосил қиласы. Элементларнинг оксидлари уларнинг карбонатларини термик парчалаш усули билан ҳосил қилинади.



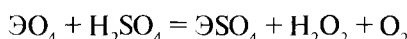
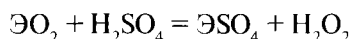
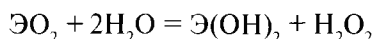
Элементларнинг оксидлари юқори температурада суюқла-налиған моддалардир. Суюқланиш температураналари CaO дан

BaO га томон камайиб боради. Бу оксидлар қиздирилганда сувда эриб, Э(OH)<sub>2</sub> таркибли асос хоссасига эга бўлган гидроксидлар ҳосил қиласи. Бу гидроксидларнинг сувда эриши Ca(OH)<sub>2</sub> дан Ba(OH)<sub>2</sub> га қараб ортиб боради.

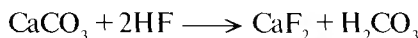
Кальций группачаси элементлари ҳам ишқорий металлар каби кислород билан оқ рангли ЭO<sub>2</sub> таркибли пероксидлар, сариқ рангли ЭO<sub>4</sub> таркибли қўш пероксидлар ҳосил қиласи. Бу бирикмалар элемент гидроксидларига водород пероксид таъсири эттириш билан ҳосил қилинади:



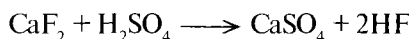
Уларнинг пероксидлари сув таъсирида осон гидролизланаши ва кислоталар билан реакцияга киришади.



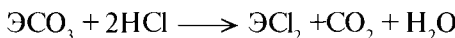
Бу элементларнинг галогенидларидан кальций фторид CaF<sub>2</sub> ни, кристалл ҳолатидаги кальций карбонатни фторид кислота билан нейтраллаб ҳосил қиласи:



CaF<sub>2</sub> сувда қийин эрийдиган осон коллоид эритма ҳосил қиласидиган кукун модда. Суюлтирилган кислоталарда эримайди, лекин концентранган кислоталарда эрийди:



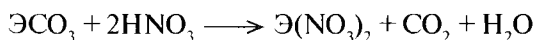
SrF<sub>2</sub> ва BaF<sub>2</sub> олиниши ва хоссалари билан CaF<sub>2</sub> га ўхшашибир. Уларнинг хлоридлари ЭCl<sub>2</sub> таркибга эга. Бу бирикмалар элементларнинг карбонат бирикмаларига хлорид кислота таъсириб ҳосил қилинади:



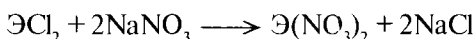
Элементларнинг хлоридлари кучли кристаллгидратлар бўлгани сабабли уларнинг эритмалари буғлатилганда BaCl<sub>2</sub> · 2H<sub>2</sub>O, CaCl<sub>2</sub> · 6H<sub>2</sub>O, SrCl<sub>2</sub> · 6H<sub>2</sub>O ҳолида кристалланади.

Бу элементлар Э(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> таркибли нитратлар ҳосил қиласи. Уларнинг карбонатларига нитрат кислота таъсириб ёки

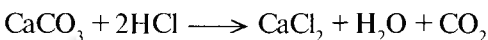
одий алмашиниш реакцияси натижасида нитратлари ҳосил қилинади:



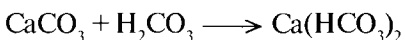
ёки



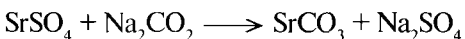
**Кальций карбонат**  $\text{CaCO}_3$  – оқ тусли сувда жуда кам эрийдиган, термик парчаланадиган модда. Табиатда оxaктош ва мармар ҳолида жуда күп учрайди. Кислоталарда ва аммоний тузларида осон парчаланади:



Ортиқча олинган карбонат кислота ва сувда яхши эрийдиган биокарбонат бирикмага айланади:



**Стронций карбонат**  $\text{SrCO}_3$  табиатда ромбик тузилишга эга бўлган стронцианит минерали ҳолида учрайди. Бу минерал техникада асосан  $\text{SrSO}_4$  ни маҳсус печларда суюқлантириб, сода таъсир эттириш йўли билан олинади:

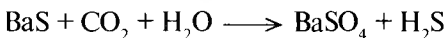
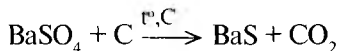


Тоза ҳолатдаги стронций  $\text{SrCO}_3$  тузлари эритмаларидан аммоний карбонат таъсирида чўқтириб олинади:

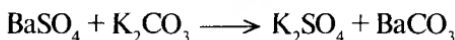


**Барий карбонат**  $\text{BaCO}_3$  – табиатда асосан витерит минерали ҳолида учрайди. Техникада  $\text{BaCO}_3$  икки хил усулда олинади:

1.  $\text{BaSO}_4$  га юқори температурада чўғлантирилган кўмир таъсир эттириб, ҳосил бўлган  $\text{BaS}$  ва  $\text{CO}_2$  ни сув таъсирида конденсатлаб ҳосил қилинади:



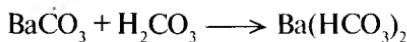
2. Куқун ҳолатдаги  $\text{BaSO}_4$  га юқори температура ва босимда калий карбонат таъсир эттириб  $\text{BaCO}_3$  олинади:



$\text{BaCO}_3$  жуда термик барқарор бўлиб, юқори температурада парчаланади:



Барий карбонат карбонат кислота таъсирида сувда осон эрийди:



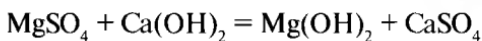
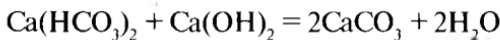
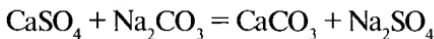
**Кальций сульфат**  $\text{CaSO}_4$  – табиятда сувсиз ангидрид ҳолида ва сувли гипс  $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  ҳолида учрайди. Стронций сульфат  $\text{SrSO}_4$  эса табиятда целистин минерали ва барий сульфат  $\text{BaSO}_4$  ҳолида учрайди. Бу бирималар сувда кам эрийдиган моддалардир.

Табиий сувларда кальций ва магний тузларининг бўлиши сув қаттиқлигини вужудга келтиради. Бу эса табиий сувни техникада ишлатишга кўпинча тўсқинлик қиласи. Табиий сувда асосан доимий ва муваққат қаттиқликлар кузатилади. Табиий сув таркибида кальций ва магний гидрокарбонат ионлари бўлса муваққат қаттиқлик, сульфат ва хлорид ионлари бўлса доимий қаттиқликда вужудга келади.

Табиий сувларнинг қаттиқлигйни икки хил: физик ва кимёвий усуслар билан йўқотиш мумкин. Таркибида гидрокарбонатлар бўлган қаттиқ сувни қайнатиш йўли билан йўқотилади. Бунда гидрокарбонатлар эримайдиган карбонатларга айланаб, чўкмага тушади:

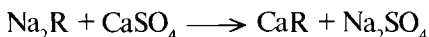


Сувнинг қаттиқлигини кимёвий усул билан йўқотишда таркибида  $\text{CO}_3^{2-}$  ва  $\text{OH}^-$  ионлари бўлган эритмалар билан ишланаб, кальций ва магнийда қийин эрийдиган тузлари ҳолида чўктирилади. Кўпгина ҳолларда сўндирилган оҳак ёки сода ишлатилади:



Хозирги даврда техникада сувнинг қаттиқлигини йўқотишда ион алмаштириш усулидан фойдаланилмоқда. Бу усул сув таркибидаги ионларни сунъий олинган кўп

молекулали ионитлар билан алмаштиришга асосланган. Ўрин алмаштирилаётган ионлар табиатига қараб ионитлар катионит ва анионитларга бўлинади. Алюмосиликатлар, масалан,  $\text{Na}_2[\text{Al}_2\text{Si}_2\text{O}_8] \cdot \text{H}_2\text{O}$  катионитларга мисол бўла олади. Қаттиқ сув билан алюмосиликатлар орасидаги ионлар алмашинишини қўйидаги схема орқали кўрсатиш мумкин:



Бу ерда, R – мураккаб алюмосиликат аниони, яъни  $([\text{Al}_2\text{Si}_2\text{O}_8] \cdot n\text{H}_2\text{O})^{2-}$  дир.

**Ишлатилиши.** Бу элементлар ва уларнинг бирикмалари керамика, шиша, цемент саноатида, қурилиш материаллари олишда, бўёқчиликда, органик моддаларни синтез қилишда, катализатор тайёрлашида, металлургия ва интерметалл бирикмалар олишда ишлатилади. Кальций кўпгина қийин эрийдиган металларни қайтаришда муҳим аҳамиятга эга. Бу йўл билан торий, ванадий, цирконий, бериллий, ниобий, уран ва тантал каби металлар қайтарилади. Кальцийдан мис, никель, бронза ва махсус пўлат тайёрлашда ҳам фойдаланилади. Стронций металларни тозалашда хизмат қиласи. Мисга қўшилганда унинг қаттиқлиги ортади. Радий ва унинг бирикмалари нур қайтарувчи бўёқларни тайёрлашда, тиббиётда, қишлоқ хўжалигига ва радон олишда ишлатилади.

### Х.З. УЧИНЧИ ГРУППА АСОСИЙ ГРУППАЧА ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Даврий системанинг учинчى асосиий группасига кенг тарқалган бор В, алюминий Al, бирмунча кам тарқалган галлий Ga, индий Jn, ва таллий Tl элементлар киради. Бу элементларнинг ташқи электрон қаватларида  $s^2 \cdot p^1$  электронлари мавжуд. Шунинг учун бу элементлар ўзларининг ташқи электрон қаватларидаги учта электронни йўқотиб, +3 оксидланиш даражасини намоён қила олади. Фақат таллий +3, +1 оксидланиш даражасини намоён қила олади. Бунинг сабаби элементларнинг атом радиуслари B-Al-Ga-Jn-Ta қатори бўйлаб ортиб боришидир. Атом радиус ортган сари s-электронлар билан p-электронлар орасида энергетик айирма кучая боради. Шунинг учун таллийнинг p-электрони биринчи навбатда валент электронга айланиб кетади.

Учинчи группа асосий группача элементларининг оксид ва гидроксидларининг асос хоссалари  $\text{Al(OH)}_3$  -  $\text{Ga(OH)}_3$  -  $\text{In(OH)}_3$  -  $\text{Tl(OH)}_3$  қаторида кучайиб, кислотали хоссалари кучсизланиб боради. Чунки  $\text{Al}^{+3}$  дан  $\text{Tl}^{+3}$  га ўтган сайн ион радиуслари катталашиб боради.

Таллийнинг  $\text{TiOH}$  таркибли гидроксида кучли асос хоссасини намоён қиласди. Чунки  $\text{Ti}^+$  иони катта радиус ва кичик зарядга эга.

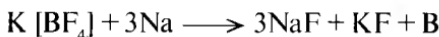
**Бор.** Борнинг ташқи электрон қаватида  $s^2 \cdot p^1$  электронлар мавжуд. Унинг иккита табиий барқарор  ${}^{10}_5\text{B}$ ,  ${}^{11}_5\text{B}$  изотопи маълум.

**Табиатда учраши.** Бор табиатда эркин ҳолатда учрамайди, кўпинча унинг кислород билан ҳосил қилган бирикмалари учрайди. Бор вулқонларнинг отилиши натижасида вужудга келган иссиқ сувлар таркибида  $\text{H}_3\text{BO}_3$  ҳолида учрайди. Табиатда эса шу кислота ҳосил қилган минераллар ҳолида кенг тарқалган. Бундай бирикмаларга бура  $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ , борацит  $\text{Mg}_3\text{B}_3\text{O}_{15} \cdot \text{MgCl}_2$ , пардермит  $\text{Ca}_2\text{B}_6\text{O}_{11} \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ , колеманит  $\text{Ca}_2\text{B}_6\text{O}_{11} \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ , кернит  $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  ва бошқалар мисол бўла олади.

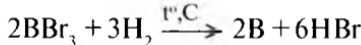
**Олинниши.** Тоза бўлмаган борни биринчи бўлиб 1908 йили Гей-Люссак ва Тенарлар бор ангидридини юқори температурада калий билан қайтариб олишга муваффақ бўлишган. Ҳозирги пайтда бор асосан **металлотермия** усули билан олинади:



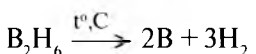
ёки



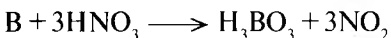
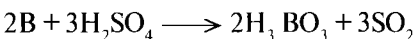
Бу реакцияларда ажralиб чиққан аморф бор термик ишлов бериш натижасида кристалл борга айлантирилади. Металлотермик усул билан олинган бор унча тоза бўлмайди. Тоза ҳолатдаги бор унинг бирикмаларини суюқлантириб электролиз қилиш усули билан олинади. Жуда тоза ҳолдаги борни, буғ ҳолатдаги бор бромидни чўглатилган танталдан ясалган сим иштирокида водород билан қайтариб ҳосил қилиш мумкин:



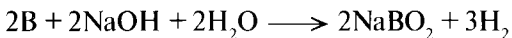
Шунингдек, бор унинг водородли бирикмаларини термик парчалаб ҳосил қилиш ҳам мумкин:



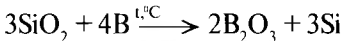
**Хоссалари.** Тоза ҳолдаги бор икки хил—аморф ва кристалл модификацияга эга. Аморф бор құнғир тусли, ҳидсиз, мазасиз кукун. Кристалл бор қорамтири-қулранг тусли қаттиқ модда. Тоза ҳолда бор инерт модда. Оддий шароиттада фтор билан бирика олади. Қиздирилганда бор хлор, бром ва олтингүргүрт билан реакцияга киришади. Борға суюлтирилган кислоталар таъсир этмайды. Қиздирилганда концентрланған  $H_2SO_4$  ва  $HNO_3$  кислоталарда, зар сувида әрийди:



Бор ишқорлар билан яхши реакцияга киришади:

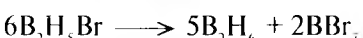


Юқори температурада бор күчли қайтарувчи хоссасига эга.

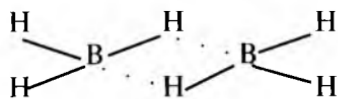


Юқори температурада бор күпгина металлар билән бирикиб  $Me_3B_2$ ,  $MeB$ ,  $Me_3B_4$ ,  $MeB_2$ ,  $MeB_6$  таркибли иссициликка ва кислоталарға чидамли интерметалл бирикмалар ҳосил қиласади. Айниқса борнинг d-оиласи элементлари билан ҳосил қылған бирикмалари қотишмалари юқори температурада суюқланадиган қаттиқ моддалардир.

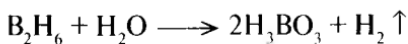
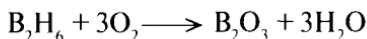
**Бирикмалари.** Бор  $B_nH_{n+4}$  ва  $B_nH_{n+6}$  таркибли водородлы бирикмаларға эга. Борнинг водородлы бирикмалари боранлар деб аталади. Булар ичіда халқ хұжалигіда кенг ишлатыладигани диборан  $B_2H_4$  дир. Диборан электр заряди таъсирида бор галогенидларға водород таъсир эттириш йүли билан ҳосил қилинади. Бу реакция күйидеги босқичларда боради:



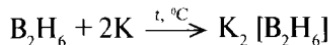
Борнинг водородли бирикмалари ковалент ва водород боғланиш ҳосил қилиб полимерланади:



Диборан қиздирилганда кислород таъсирида ёнади, сув билан шиддатли реакцияга киришади:



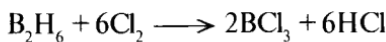
Диборан ишқорий ва ишқорий - ер металлар ҳамда уларнинг гидроксидлари билан реакцияга киришади:



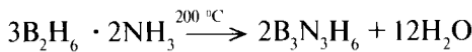
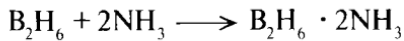
Диборан кислоталар таъсирида босқичли алмашиниш реакцияларига киришади:



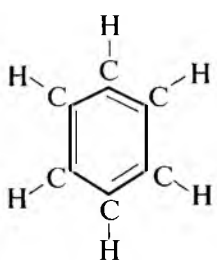
Диборан ортиқча миқдорда олинган галогенлар билан реакцияга киришади:



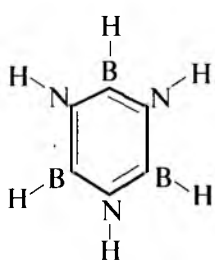
Диборан аммиак билан бирикиб  $\text{B}_2\text{H}_6 \cdot 2\text{NH}_3$  таркибли бирикма ҳосил қиласи. Бу бирикма термик ишлов бериш натижасида боразолга айланади:



Боразол структурасининг тузилиш формуласи худди бензолникига ўхшаш бўлгани учун, у “анорганик бензол” деб ҳам юритилади:

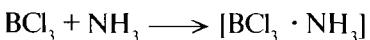


Бензол

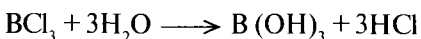


Боразол

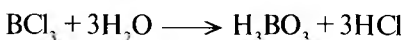
Бор қыздырылганда галогенлар билан бирикиб  $\text{BCl}_3$ ,  $\text{BBr}_3$  таркибли газсімон, суюқ ва қаттық агрегат ҳолатларға әга бўлган галогениidlар ҳосил қиласиди. Бор галогениidlари амиак ва ишқорий металлар галогениidlари билан бирикиб комплекс бирикмалар ҳосил қиласиди:



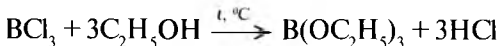
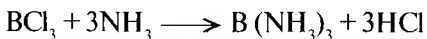
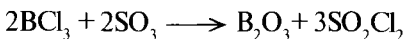
Бор галогениidlари сув таъсирида яхши гидролизланади:



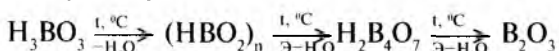
ёки



Бор галогениidlари бирикиш ва алмашиниш реакцияларыда иштирок эта олади:



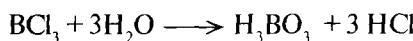
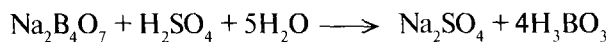
Бор оксиди  $\text{B}_2\text{O}_3$  – рангиз шишиасимон, кислота хоссасига әга бўлган оксид, уни борат кислотани сувсизлантириш натижасида ҳосил қилинади:



борат кислота

тетраборат  
кислота

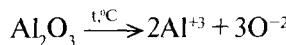
$\text{B}_2\text{O}_3$  қыздырылғанда металл таъсирида қайтарилади. **Борат кислота**,  $\text{H}_3\text{BO}_3$  – оқ тусли, ялтироқ кристалл модда. Бор тузларига кислота таъсир эттириб ёки бор галогенидларини гидролиз қилиб ҳосил қилинади:



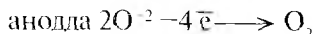
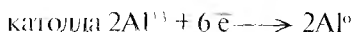
**Алюминий.** Алюминийнинг ташқи электрон қаватида  $s^2 \cdot p^1$  электронлар мавжуд. Алюминий атомининг ташқи қаватидан олдинги қаватида бүші d- орбиталлар бұлғани учун құпгина хоссалари билан бордан фарқ қиласы. Бундан ташқари, алюминий атоми  $sp^3 d^2$  ва  $sp^3$  гибридланған ҳолатда бұла олади. Шунинг учун алюминий катион, анион, комплекс бирикмалар ҳосил қиласы. Алюминийнинг оксидланиш даражасы +3 га, координацион сонлари эса 4 ва 6 га тенг.

**Табиатда учраши.** Алюминий табиатда асосан алюмосиликатлар, ортоклаз  $\text{K}_2 \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 6\text{SiO}_2$ , албіт  $\text{Na}_2\text{O} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 6\text{SiO}_2$ , анортит  $\text{CaO} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 2\text{SiO}_2$ , каолинит  $\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 2\text{SiO}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  минераллари ҳолида учрайди. Булардан ташқари, алюминий боксит  $\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot n\text{H}_2\text{O}$ , криолит  $\text{Na}_3\text{AlF}_6$  лар ҳолида көнг тарқалған.

**Олиниши.** Алюминийни биринчи бўлиб Эрстедт ва Вёлер алюминий хлоридни калий металли билан қайтариб олишган. Кейинчалик Девиль алюминий қўшалоқ тузларини  $\text{AlCl}_3 \cdot \text{NaCl}$  натрий металли билан қайтариб, әоза алюминий олишга эришган. Алюминий олишнинг саноатда электролиз усули кашф этилгандан сўнг уни П. Т. Федотов назарияси асосида олиш одат бўлди. Бу усул термик ишлов берилган бокситни суюқлантириб, графитдан ясалған электродлар ёрдамида электролиз қилишга асосланған. Бунда бокситнинг суюқланиш температурасини пасайтириш мақсадида фторид ( $\text{CaF}_2$ ,  $\text{MgF}_2$ ,  $\text{AlF}_3$ ) лар қўшилади. Бунда электролиз жараёни қуйидагича боради:



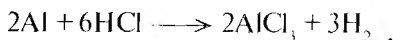
Катодда алюминий қайтарилади, анодда эса кислород оксидланади:



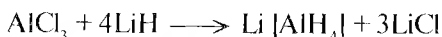
**Хоссалари.** Алюминий – оқиши кумушранг, ялтироқ, снгил, пластик, электрни ва иссиқликни яхши ўтказадиган, күчсиз парамагнит хоссасига эга бўлган амфотер металл. Кукун ҳолидаги алюминий ҳавола қиздирилганда оксидланади ва  $\text{Al}_2\text{O}_3$  ҳосил бўлади:



У амфотер хоссасига эга бўлгани учун кислоталар, ишқорлар билан реакцияга киришади:



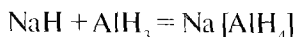
Алюминий юқори температурада d- оиласи элементлари билан иссиқликка чидамли қотишмалар, қиздирилганда галогенлар билан бирикib  $\text{AlF}_3$ , таркибли **галогенидлар** ҳосил қиласди ( $\Gamma = \text{F}_2, \text{Cl}_2, \text{J}_2$  ва ҳоказо). Алюминийнинг бу галогенидлари яхши гидролизга учрайди ва ишқорий металларнинг гидридлари билан бирикib **комплекс бирикмалар** ҳосил қиласди:  $\text{AlCl}_3 + 3\text{H}_2\text{O} \longrightarrow \text{Al}(\text{OH})_3 + 3\text{HCl}$

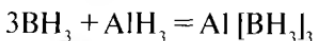


Алюминий тўғридан-тўғри водород билан бирикмайди. Унинг водородли бирикмалари билвосита усус билан ҳосил қилинади.  $\text{LiH}$  кўпроқ миқдорда олинса у  $\text{AlCl}_3$  билан реакцияга киришиб литий альмагидрид ҳосил қиласди:

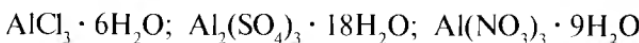


$\text{AlH}_3$  – алюминий гидрид термик бекарор бирикма, ишқорий металл гидридлари билан комплекс бирикмалар ҳосил қиласди.





Алюминий қиздирилганда азот билан бирикиб  $\text{AlN}$  алюминий нитрид, олтингүгүрт билан бирикиб  $\text{Al}_2\text{S}_3$  алюминий сульфид, углерод билан бирикиб  $\text{Al}_4\text{C}_3$  алюминий карбид ҳосил қиласы. Алюминийнинг деярли барча тузлари кристаллогидратлардир. Шунинг учун таркибиға бир нечта сув молекулаларини бириктириб олади:

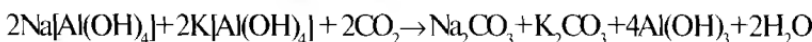
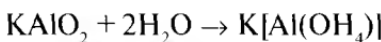
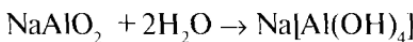
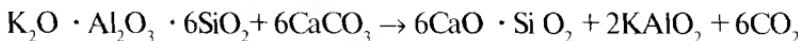


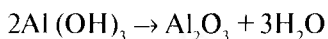
Алюминийнинг бу бирикмалари күпгина тузлар билан құшалоқ туз аччиқтош ҳосил қиласы. Алюминийнинг саноатда әңг күп ишлатыладын бирикмалари  $\text{Al}_2\text{O}_3$  ва  $\text{Al}(\text{OH})_3$  дир.

**Алюминий оксид** —  $\text{Al}_2\text{O}_3$ , оқ куқун, тұққыз хил модификацияға эга. Булар ичіда әңг бекарор модификацияси кристалл панжарасыға эга бўлган ромбоэдрик  $d$  -  $\text{Al}_2\text{O}_3$  ва кубсимон  $h$ - $\text{Al}_2\text{O}_3$  дир. Кристалл ҳолатидаги  $\text{Al}_2\text{O}_3$  кимёвий барқарор сув ва кислоталар таъсирига жуда чидамли, ишқорда узоқ қиздирилганда қисман эрийди. Куқун ҳолатдаги  $\text{Al}_2\text{O}_3$  амфотер хоссага эга бўлгани учун кислота ва ишқорларда эрийди:

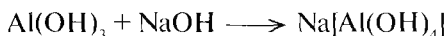


Саноатда дала шпатлари маҳсус печларда қиздирилиб, оқактошлар иштирокида пиширилади. Ҳосил бўлган хомашёни сувда эритиб карбонат ангидрид таъсирида  $\text{Al}(\text{OH})_3$  чўктирилади. Чўкмага термик ишлов бериш йўли билан уни  $\text{Al}_2\text{O}_3$  га айлантирилади.





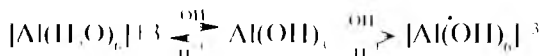
Алюминий гидроксид  $\text{Al(OH)}_3$  – оқ рангли, амфотер хосасынан эга бўлган чўкма. Кислота ва ишқорларда яхши ёрниди.



еки



Умуман олғанида бу реакцияларни қўйидаги схема асосида тушунтириши мумкин:



$\text{Al(OH)}_3$  юбораторияла бўйносига усул билан олинади.



**Исплатилиши.** Алюминий ва унинг бирималари электротехникада турли хил қотималар олишда, кондитер ва тўқимачлик саноатида, иссиқдикка ва ўтга чидамли моддалар тайёрланида, керамика, цемент ва шиша олишда, органик моддаларни синтез қилинда ишлатилади.

#### X.4. ГАЛЛИЙ ГРУППАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИ

Галлий группачаси элементларига галлий Ga, индий In ва таллий Tl киради. Бу элементларнинг ташқи электрон қаватларида  $s^2$ ,  $p^1$  электронлар мавжуд. Бу элементларнинг оксидланиш даражаси +3 га тенг, фақат таллий +1 оксидланиш даражасини ҳам намоён қиласди. Галлий ва индий  $sp^3 d^2$  гибридланган орбиталлар ҳосил қилганида координацион сони 6 га, таллий эса  $sp^3 d^2 f$  гибридланган орбитал ҳосил қилгани учун координацион сони 8 га тенг бўлади.

**Табиатда учраши.** Табиатда галлийнинг  $^{69}_{\Lambda} \text{Ga}$ ,  $^{71}_{\Lambda} \text{Ga}$ , индийнинг  $^{113}_{\Lambda} \text{In}$ ,  $^{115}_{\Lambda} \text{In}$  ва таллийнинг  $^{203}_{\Lambda} \text{Tl}$ ,  $^{205}_{\Lambda} \text{Tl}$  каби изотоплари бор. Бу элементлар табиатда галлит лорандит ва авиценит минераллари ҳолида алюминий, рух, қўргошин рудалари таркибида жула оз миқдорда учрайди.

**Олиниши.** Галлийни биринчи бўлиб Лекок-дерб Уабодран 1875 йили рух рудаларини спектр нурлари билан текшириш

натижасида топган. Галлийни ажратиб олиш усули бирмунча мураккабдир. Бунинг учун лаборатория шароитида галлийни биринчи навбатда цианоферратлар ҳолида чўқтириб, қиздириш натижасида  $\text{Ga}_2\text{O}_3$  ва  $\text{Fe}_2\text{O}_3$ лар аралашмаси ҳосил қилинади. Бу аралашмани калий гидросульфат иштирокида суюқлантириб ишқорий муҳитда темир бирикмалари чўқтирилади. Эритмала галлий бирикмалари қолади. Эритмадан  $\text{Ga}(\text{OH})_3$  ни хлорид кислота ва аммиак иштирокида чўқтириб, қиздирилади. Ҳосил бўлган галлий оксили  $\text{Ga}_2\text{O}_3$  ни водородли муҳитла қайтариб тоза ҳолда галлий метали ажратиб олинади.

Индий элементини биринчи бўлиб 1863 йили Райх ва Рихтер рух рудалари таркибидан ажратиб олишга муваффақ бўлгандар. Лабораторияда индийни олишда таркибида индий элементи кўп бўлган қўроғшин ва рух рудалари хлорид кислота билан ишланади. Натижада у баъзи оғир металлар билан биргаликда қуйқа таркибида қолади. Бу қуйқадаги оғир металлар водород сульфид таъсирида чўқтирилади. Эритма аммиак таъсирида ишланади, индий кристаллгидрати ҳосил қилинади. Ҳосил бўлган кристаллгидратга термик ишлов бериб  $\text{In}_2\text{O}_3$  га айлантирилади. Ҳосил бўлган индий оксили водород билан қайтарилади ёки суюқлантирилиб электролиз қилиш натижасида тоза индий ажратиб олинади.

Таллий элементини биринчи бўлиб 1861 йили Крукс сульфат кислота ишлаб чиқаралиган заводлардаги қўроғшин камераларида тўпланган қуйқани спектр анализ қилиш жараёнида учратган. Лабораторияда таллийни олиш учун таркибида таллий мўл бўлган колчеданлар қайноқ сувда ювилиб, эритмага ўтган хлоридлар ҳолида чўқтирилади. Чўкмани сульфатлар ҳолида эритмага ўтказиб, электролиз қилиш натижасида тоза таллий ажратиб олинади.

**Хоссалари.** Галлий – кумушранг оқиши, ялтироқ металл. Галлий даврий системада алюминий жойлашган қаторда тургани учун ўзининг кимёвий хоссалари билан алюминийга жуда ўхшашиб.

Галлий қиздирилганда кислород билан бирикади.



Галлий алюминийга ўхшаб амфотер хоссага эга бўлганлиги учун кислота ва ишқорларда эрийди:

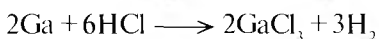


Галлий қыздырылганда күпгина металлар билан наст температурада суюқланадиган қотышмалар ҳосил қиласи.

**Индий** — оқиши кумушранг, ялтироқ, юмшоқ, наст температурада суюқланадиган металл. Оддий шароитда индий кислород таъсирида ялтироқлигини ўзгартирмайды, қиынтырылғанда іонқа парда ҳосил қилиб оксидланади. Индий суюқланған температурасидан юқорида жуда тез оксидланади. Ниний қиынтырылғанда хлорла шидләтли ёнади. Индий башқа галогендар ва олтингүргүрт билан түгридан-түғри бирикіб,  $\text{InBr}_3$ ,  $\text{InI}_3$ ,  $\text{In}_2\text{S}_3$  таркибынан ишқорлар ҳосил қиласи. Хлорид кислотада яхши, сульфат ва нитрат кислоталарда қисман өрнелі. Қиынтырылғанда өрнелі жараёни тезланади. Индий қиынтырылғанда ишқорларда оз міндерде өрнелі, ҳаво ва сув галогениттерде осози коррозияланади.

Тоға ҳосил галлий оқ, ялтироқ, юмшоқ,  $302$ ,  $5^{\circ}\text{C}$  да суюқланадиган металл. Ҳаводан жула тез оксидланади, чунки бирваленттеги таллий бирикмалари ишқорий металларнинг бирикмаларнанда үхшаб ассоҳ хоссага эга. Таллий хлорид ва сульфат кислоталарда ёмон, суюлтирилган нитрат кислотада яхши өрнелі. Суюлтирилган ишқорлар таллийга таъсир етмайды. Оддий шароитда таллий галогенлар билан түгридан-түғри бирикади. Қыздырылганда олтингүргүрт групласи элементтери билан реакцияга киришади. Суюқлантирилғанда минералдар сурма билан бирикади. Таллий бор, кремний, азот, фосфор билан реакцияга киришмайды. Таллий молекуляр волород билан бирикмайды.

**Бирикмалари.** Галлий хлорид  $\text{GaCl}_3$  — оқ кристалл модда. Электр токи таъсирида галлийга хлор таъсир эттириб ёки металлини хлорид кислотада эритиб олиш мүмкін:

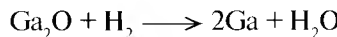
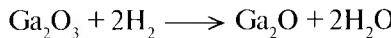


Галлий хлорид сувда яхши өрнелінгенде катта иссик-шың энергияси ажralиб чиқади:



*Галлий бромид*  $\text{GaBr}_3$  – галлий йодид  $\text{GaJ}_3$ , галлий фторид  $\text{GaF}_3$  сувда ва суюлтирилган кислоталарда қийин эрийдиган рангиз кристалл моддалардир. Хоссалари билан  $\text{GaCl}_3$  га ўхшайди.

*Галлий оксид*  $\text{Ga}_2\text{O}_3$  – оқ рангли кукун. Уни галлий нитрат ва галлий сульфатни термик парчалаш натижасида ҳосил қилинади.  $\text{Ga}_2\text{O}_3$  қиздирилганда кислота ва ишқорларда эриш хоссасини йүқотади.  $\text{Ga}_2\text{O}_3$  электр токида водород таъсирида галлий металлигача қайтарилади. Бу жараён икки босқичда боради:



Галлий оксид алюминий оксидга ўхшаш  $\alpha$ - $\text{Ga}_2\text{O}_3$ ,  $\beta$ - $\text{Ga}_2\text{O}_3$  модификацияга эга. Галлий гидроксид  $\text{Ga}(\text{OH})_3$  – оч-кулранг тусли амфотер хоссага эга бўлган аморф ғодда. Уч валентли галлий тузларига ишқорлар таъсир эттириш натижасида ҳосил қилинади. Галлий сульфид  $\text{Ca}_2\text{S}$ , оч-сарғиши кукун. Галлийга юқори температурада олтингугурт таъсир эттириш натижасида ҳосил қилинади. Сув таъсирида  $\text{H}_2\text{S}$  ажратиб парчаланади. Қиздирилганда  $\text{Ca}_2\text{S}$  ҳосил қилиб қайтарилади.

*Галлий сульфат*  $\text{Ca}_2(\text{SO}_4)_3$  – сувли эритмаларни қуритиш натижасида таркибида 18 молекула сувни сақлаган ҳолда оқ рангли юмшоқ пластинкасимон кристалланади  $\text{Ca}_2(\text{SO}_4)_3$ , сувда яхши эрийди, қиздирилганда  $\text{SO}_3$  ҳосил қияшиб парчаланади. Булардан ташқари,  $\text{Ca}(\text{NO}_3)_3 \cdot 8\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{NH}_4\text{Ca}(\text{SO}_4)_2 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$  таркибли кристаллгидрат бирикмалари мавжуд.

**Индий хлорид**  $\text{In Cl}_3$  – оч қулранг, ялтироқ кристалл, қиздирилган кўмир иштирокида хлор таъсир эттириб олинади. Индий хлорид сувда яхши гидролизланади. Индий хлорид эритмаси буфлатилганда  $\text{InCl}_4 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$  ҳолида кристалланади. Ишқорий металларнинг хлоридлари билан  $(\text{NH}_4)\text{InCl}_5 \cdot \text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{K}_3\text{InCl}_6 \cdot 1,5\text{H}_2\text{O}$  таркибли қўшалоқ тузлар ҳосил қиласади. Индий йодид ва индий бромид бирикмалари хоссалари жиҳатидан индий хлорид бирикмасига ўхшайди.

**Индий оксид**  $\text{In}_2\text{O}_3$  – оч сариқ рангли амфотер хоссага эга бўлган кукун. Индийни қиздириб кислород иштирокида ёндириш ёки гидроксид сульфат ва нитрат бирикмаларини термик парчалаш натижасида  $\text{In}_2\text{O}_3$  ҳосил қилинади.  $\text{In}_2\text{O}_3$

қиширилгани кислоталарда эрийди, ишқорларда кам эрийди. Үюқ, ыңғайтында қыздириш натижасида күкун  $\text{In}_2\text{O}_3$  кристалл түзүлиниңга айланади. Индий гидроксид  $\text{In}(\text{OH})_3$  билвосита үсүлде, уннан тузларига ишқор таъсир эттириб олинади. Галлий ўз бирикмаларыда +1 ва +3 оксидланиш даражасини намоён қиласы. Лекин таллийнинг бир валентли бирикмалари барқарор мөлдәләрdir. Уч валентли таллийнинг бирикмалары бир валентли таллий бирикмасига тезда қайтарилади, шуннан учун улар күчли оксидловчи ҳисобланади. Бир валентли таллий бирикмалари хоссалари билан ишқорий металларининг бирикмаларига, уч валентли бирикмалари эса, алюминий бирикмаларига ўхшайды. Масалан, таллий (I) гидроксид сувда яхни әриб күчли асос хоссасини намоён қиласы. Таллийнинг карбонатлы бирикмаси эрувчанлиги ва хоссалари билан  $\text{K}_2\text{CO}_3$  ва  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  га ўхшайды. Бир валентли таллийнин күпина тузлари рангсыз, қыздирилганда үтүүчелік, әритмалардан сувеиз кристалланарадиган мөлдәләрdir. Таллийнин күңсиз кислоталар билан ҳосил қиласы тузлары гидролизга яхни учраб, ишқорий мұхит намоён қиласы. Лекин бир валентли таллий бирикмалари комплексе бирикмалар ҳосил қилинш хоссасига эга. Уч валентли таллийнинг сульфат ва нитрат бирикмалари, ҳатто нам ҳавода секин-аста гидроксидга айланиб қолади. Уч валентли таллий тузлари гидролиз натижасида кислотали мұхит намоён қиласы.

**Ишлатилиши.** Галлий, индий, таллий ва уларнинг бирикмалари юқори температураларни ўлчауда ишлатиладиган термометрлар, яримүтказгичлар, паст температурада суюқланадиган қотишмалар олишда, вакуум асбоблари, өлектронай ва фотоэлемент тайёрлашда, тиббиётда, органик мөлдәләрни синтез қилиншда ишлатилади.

## Х I Б О Б

### УГЛЕРОД КИМЁСИ

Углероднинг иккита барқарор изотопи  $^{12}\text{C}$  (99, 892%) ва  $^{13}\text{C}$  (1,108%) бор. Радиоактив изотопи муҳим аҳамиятга эга (унинг ярим емирилиш даври 5600 йил) бўлиб, изотоп индикатори сифатида қўлланилади. Углерод Қуёшда ҳам учрайди. Углерол ва унинг бирикмалари табиатда кенг тарқалған. Бунинг боиси шундаки, углерод бошқа кимёвий элементлардан фарқ қиласидиган ўзига хос хусусиятларга эга.

1. Углерод кўнгина элементлар билан бирика олади. Унинг бу хусусияти даврий системадаги ўрни, электронейтраллиги ва ковалент бое ҳосил қилиши билан бөлгик.

2. Углерод атомлари бир-бири билан бирикиб, турли хилдаги углерод занжирларини ҳосил қила олади. Тўгри занжирли оддий углеводородлар, тармоқланган юқори молекулалии бирикмалар, бир ҳалқали ва кўп ҳалқали ароматик бирикмалар шулар жумласиданлир.

3. Органик бирикмаларнинг катта қисми фақат кимёвий тузилиши билан фарқ қиласидиган изомерларга эга. Бу изомерия ҳолисаси билан боғлиқdir. Шунингчун ҳам углерод ўзининг бирикмаларини кўплуги, техника, инсонлар, жониворлар оламида бениҳоя аҳамиятли бўлгани учун барча бошқа элементлардан ажralиб туради. Углерод бирикмаларисиз табиатни, ҳаётимизни ва борлиқни тасаввур қилиб бўлмайли. У ҳаётнинг асоси бўлган оқсиллар, мева, сабзавот, ўсимликлар, кўмир, нефть, газлар, оламни ўраб турган минглаб хил бойликлар таркибига киради.

Ҳозирги вақтда бир неча миллион органик бирикма маълум, буларнинг катта қисми саноат миқёсида ишлаб чиқарилмоқда. Буларга ҳар йили миллион-миллион тонна ишлаб чиқарилаётган полимерлар, спиртлар, озуқа маҳсулотлари, кислоталар, ёёлар, мойлар, ёқилғилар мисол бўллади. Бу маҳсулотларнинг асосий қисми ҳалқ ҳўжалиги, тиббиёт, техника ва саноат учун зарур бўлган бирикмалардир. Агар ҳали синтез қилиб олинмаган, лекин олимлар фикрида яшаётган изомер бирикмаларни ҳисобга олсан, бу ҳали математика фанига ҳам маълум бўлмаган улкан сонларни ҳосил қиласидиган бўларди. Буни қўйилаги мисолда исботглаш мумкин: таркибидаги йигирмата углероди бўлган эйкозяннинг изомерлар

сони 36 797 588 га ва 30 та углероди бўлган бирикмада изомерлар сони 4111846763 га тенгdir. Изомерлар сони шундай тез ўсиб борадиган шароитда таркибида 100 та углероди бўлган гептан номли углеводородни изомерлар сони қандай улкан бўлиб кетишими кўз олдингизга келтира оласизми?

Углерод даврий жадвалда тўртинчи группага мансуб элемент бўлиб, уни эркин ҳолатда дастлаб А. Лавуазье текширган. Углерод лотинча “carbonum” сўзидан олинган: “carbo” сўзи “кўмир” демакдир.

**Углерод аллотропияси.** Углерод табиатда бир неча хил кўрининида учрайди. Бу илмий адабиётда углерод аллотропияси деб юритилиди. Углерод графит, олмос, карбин ва лонсдейлит сифатида учрайди. Графит табиий минерал бўлиб, кўп нарсаиар ташнига берилмайдиган ва жуда юқори иссиқликка чираптилиган маҳсулотлар. Сунъий графит ҳам яратилган. Графит минерал бўлиб, грекча, *графо* – ёзман сўзидан келиб чиққан. Графит кимёвий жиҳатдан жуда пишиқ бўлиб, унга қайинқ ишқор ва кислоталар таъсир этмайди (тутовчи интрат кислота бундан мустасно). У 3700 °C да суюқликка айланмаган ҳолда буғга ўгади. Уни суюқликка айлантириш учун температурани 3800 – 3900 °C гача етказган ҳолда босимни ошириш зарур бўлади.

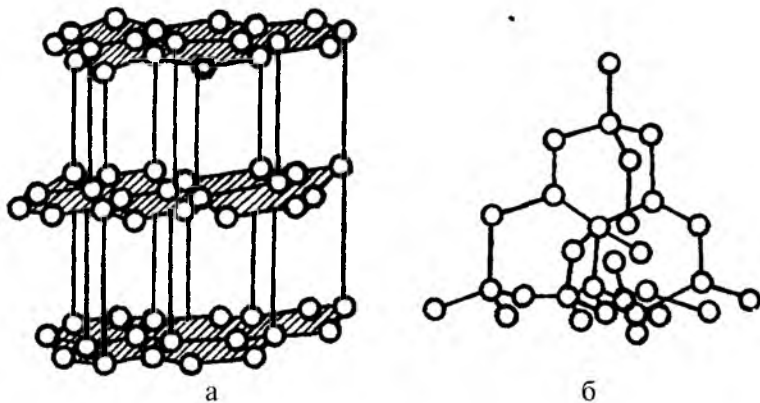
Ер юзида ишлаб чиқарилаётган графитнинг 4% и қалам тайёрлаш учун ишлатилса, қолган қисми атом реакторларида, ёниш камераларида, сопол буюмлар тайёрлашда, саноат ва техникада ишлатиладиган конуслар ишлаб чиқаришда қўлланилмоқда. Графит тигелларда рангли металлар эритилади. Графитдан сунъий олмос тайёрланади. У электродлар, қаттиқ подшипниклар материали сифатида ишлатилади. Графитдан конструкцион ва ёрдамчи материал сифатида фойдаланилаётган техниканинг соҳалари кўп.

Олмос билан графит атомларининг кристалл панжарада қандай жойлашганлиги билан бир-бираидан фарқ қиласи. Олмос кристалидаги ҳар бир углерод атоми ўзининг атрофида бир хил масофада жойлашган бошқа тўртта атом билан ковалент боғ орқали боғланган.

Графит кристаллари олти звеноли ҳалқаларнинг бирбирига тулашувидан ҳосил бўлган атом қатламларидан ташкил

топган. Бу қатламлар бир-биридан 0,335 нм га тенг масофада жойлашган бўлиб, ҳаракатчан электронлар воситасида боғланади. Бундай боф туфайли графитда металлик хоссалари мавжуд. Графитнинг тиниқмаслиги, ялтироқлиги, юқори элекстр үтказувчанлиги шунга боғлиқ. Алоҳида ажратиб олинган қатламда атомлар кучли боғланган, лекин қатламлар орасидаги боғлар кучсиз бўлиб, кристалл юпқа қатламларга осон ажратилади. Моддаларнинг кимёвий таркиби бир хил бўлиб, кристалл панжара тузилиши ҳар хил бўлганда полиморфизм ҳодисаси вужудга келади. Бундай моддалар полиморф модификациялар дейилади. Шундай қилиб, олмос билан графит (шу жумладан, карбин ҳам) углероднинг полиморф модификациялари ҳисобланади. Олмоснинг зичлиги  $3,52 \text{ г}/\text{см}^3$  га тенг бўлиб (таркибидаги аралашма сифатида графит ва бошқалар бўладиган карборундники  $3,0 \text{ г}/\text{см}^3$  атрофида), графитники  $2,23 \text{ г}/\text{см}^3$  га тенг. Графит атом структурасининг “пўлатлиги” зичлигини деярли бир ярим марта камайтиришга олиб келади, улонсдэйлит метеоритларда топилган ва сунъий йўл билан олинган. Унинг тузилиши ва хоссалари ўрганилаяпти.

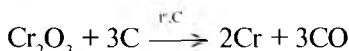
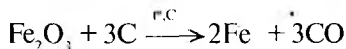
Олмос барча соҳаларга кириб бормоқда. Энди у техника ва саноатда ўзининг муносиб ўрнини эгалламоқда.



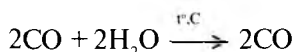
XI.1-расм. Олмос (а) ва графит (б) нинг атом структураси кўринишлари.

Активланган күмир газларни яхши ютади (адсорбилайди), учүувчан суюқликларни ҳаводан ва газлар аралашмасидан ютиб олади, противогазларда құлланилади (буни Н.Д. Зелинский тақлиф қылған) ва күпгина кимёвий реакцияларда катализатор вазифасини бажаради. Күмир газлар билан бир қаторда суюқликларни ҳам ютиш хусусиятига эга.

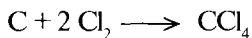
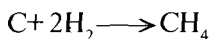
**Кимёвий хоссалари.** Оддий шароитта углерод (графит, күмир, олмос) инерт бўлиб, қиздирилганда хоссалари ўзгаради. Бунда күмир кислород билан осонгина бирикади ва қайтарувчи бўлиб ҳисобланади. Рудалардан металларни эритиб ажратиб олиш металлар оксидларини күмир билан қайтаришга асосланган бўлиб, металлургияда кенг құлланилади:



Углерод кислород билан бирикиб, углерод монооксиди (исгази) ва углерод диоксиди (карбонат ангидрид) ҳосил қиласи:



Юқори температурада углерод металлмаслар билан бирикиб, турли бирикмалар ҳосил қиласи:



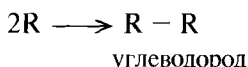
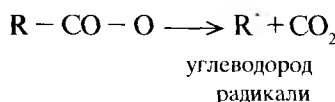
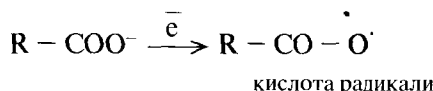
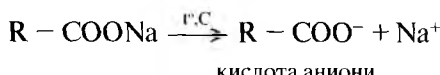
## УГЛЕВОДОРОДЛАР

*Икки кимёвий элемент – углерод ва водороддан ташкил топган бирикмалар углеводородлар дейилади. Таркиби ҳаммаси бўлиб икки элементдан иборат бундай бирикмалар*

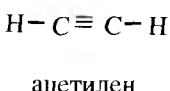
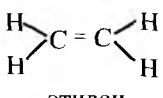
хоссалари жиҳатидан бир-биридан унчалик фарқ қилмас-лиги керак эди. Амалда эса бунинг аксини кўрамиз. Углеводородлар тузилишининг ўзига хос хусусияти уларда барқарор углерод-углерод боғларининг борлиги бўлиб, булар оддий, қўш боғ ва уч боғ билан боғланган бўлади. Бошқа бирор элемент бундай структурали бирикмаларни ҳосил қила олмайди. Шунинг учун ҳам углеводородлар ва уларнинг ҳосилалари беҳад кўп ва турли-тумандир.

Углеводородлар тўрт синфга бўлинади: *алканлар* (тўйинган углеводородлар, парафинлар), *алкенлар* (олефинлар, тўйинмаган углеводородлар); *алкинлар* (ацетиленлар, уч боғли углеводородлар) ва *ароматик углеводородлар*.

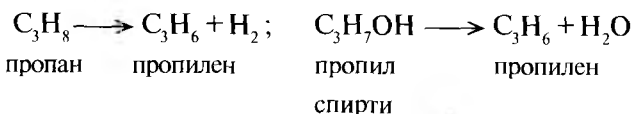
**Алканлар** табиий газлар, нефть, кокс газлари ва бошқа бирикмалардан ажратиб олинади. Улар тўйинмаган углеводородларни каталитик гидрогенлаш, галогенли ҳосилаларни қайтариш билан ҳам синтез қилинади. Карбон кислота тузларини электролиз қилганда ҳам алканлар ҳосил бўлади. Бунда кислота анионлари анодда эркин радикалларга парчаланиб, ўзаро бирикади ва мураккаброқ углеводородлар ҳосил қиласди. Бу Кольбе реакцияси номи билан маълумдир:



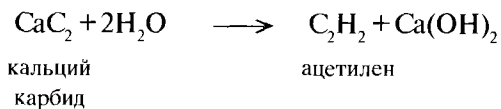
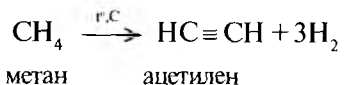
Молекуласида углерод атомлари орасида қўш боғ мавжуд бўлган бирикмалар **олефинлар** (тўйинмаган углеводородлар), уч боғ бўлган бирикмалар эса **ацетилен углеводородлари** дейилади. Этилен ва ацетилен буларнинг оддий вакиллари ҳисобланади:



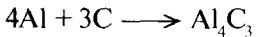
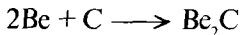
Этилен қатори углеводородларига пропилен  $\text{C}_3\text{H}_6$ , бутилен  $\text{C}_4\text{H}_8$ , амилен  $\text{C}_5\text{H}_{10}$  ва бошқалар киради. Олефинлар нефть маҳсулотлари, кокс газлари, түйинган углеводородлардан ва спиртларни дегидрогенлаш ва дегидратлаш йўли билан олинади:



Ацетилен табиий газлар (метан) дан ва кальций карбиддан қўйидаги реакциялар орқали олинади:

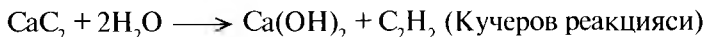


**Металл карбидлари.** Углероднинг унга нисбатан электро- мусбат бўлган металлар ва бошقا элементлар билан ҳосил қилган бирикмалари карбидлар дейилади. Металлар кўмир билан қиздирилганда карбидлар ҳосил бўлади.



Карбидлар кристалл тузилишга эга бўлиб, уларда кимёвий боғланишнинг уч хили маълум: тузсимон (ион боғланишли), металлсимон (интерметалл) ва ковалент карбидлар.

Тузсимон карбидлар ион ва ковалент боғлар оралигидаги боғ табиатига эга бўлиб, буларнинг вакилларига  $\text{Be}_2\text{C}$ ,  $\text{Mg}_2\text{C}_3$ ,  $\text{CaC}_2$ ,  $\text{LaC}_2$ ,  $\text{Al}_4\text{C}_3$  ва бошқалар киради, улар сув билан ўзаро таъсирашганда, гидроксидлар ва тегишили углеводородлар ҳосил бўлади:



Баъзи металларнинг (айниқса, миснинг) ацетилен билан ҳосил қилган карбидлари ташқи таъсир (зарба) натижасида тез парчаланади. Буларга  $\text{Cu}_2\text{C}$ ,  $\text{Ag}_2\text{C}_3$ ,  $\text{Au}_2\text{C}_2$  ва  $\text{Hg}_2\text{C}$  лар мисол бўлади. Уран карбидига сув таъсир эттирилганда газ ва суюқ ҳолдаги турли углеводородлар аралашмаси ҳосил бўлади.

Металлсимон карбидларда углерод атомлари зич жойлашган металл атомлари орасидаги октаэдрик бўшлиқларда жойлашади. Бундай бирикмалар ўта қаттиқлиги ва эриш температурасининг юқорилиги билан ажralиб туради. Масалан, ниобий карбид  $\text{NbC}$  3500°, гафний карбид  $\text{HfC}$  3890° ва тантал карбид  $\text{TaC}$  3900 °С да суюқланади. Булар қийин суюқланадиган моддалардан бўлиб сув, кислота ва зар суви билан ҳам реакцияга киришмайдиган кимёвий пассив бирикмалар қаторига киради. Электр токини металлар каби яхши ўтказади.

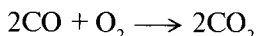
d- қатор элементлари карбидларининг таркиби ўзгарувчан (титан карбидда углерод миқдори 0,6-1,0%, ванадийда 0,58-1,0% атрофида) бўлади. Кремний карбид  $\text{SiC}$  ва бор карбид  $\text{B}_4\text{C}_3$  ҳам шулар жумласига киради. Бу кимёвий тоза бирикмалардаги элементлараро боғланиш ҳақиқий ковалент боғига яқин бўлади. Бунинг сабаби, кремний ва борнинг даврий системада углеродга яқин жойлашганлиги ҳамда атомлар ўлчами ва электроманфийли қиймати жиҳатидан яқинлигидадир.

Металлар карбидлари машинасозликда, шиша қирқишида, металлургия, кимё саноати ва бошқаларда кўлланилади.

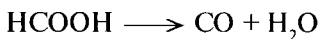
**Углероднинг кислородли бирикмалари.** Углероднинг кислородли бирикмаларидан анчагинаси маълум бўлиб,

буларга CO, CO<sub>2</sub>, C<sub>3</sub>O<sub>2</sub>, C<sub>5</sub>O<sub>2</sub>, C<sub>6</sub>O<sub>9</sub> ва циклик бирикма (эфир) лардан C<sub>12</sub>O<sub>12</sub> билан (C<sub>4</sub>O<sub>3</sub>)<sub>n</sub> лар киради. Булардан углерод моноксид – CO билан диоксид – CO<sub>2</sub> анорганик моддалар, қолғанлари эса органик бирикмалар қаторига киритилади.

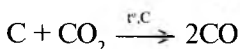
**Углерод моноксид.** Рангизсиз, сувда кам эрувчан ҳамда ҳидсиз газ. Уни “ис гази” (күмир чала ёнганда ёки органик бирикмалар оксидланганда ҳосил бўлади) деб ҳам юритадилар. Углерод моноксид жуда заҳарли газ бўлиб, одам қонидаги гемоглобинни бузади. Унинг ҳавода рухсат этилган концентрацияси 0,02мг/л ни ташкил этади. Углерод моноксид ёниб, диоксидга айланади:



CO лаборатория шароитида чумоли кислотага ўзига сувни тортиб олувчи реагентларни таъсир эттириб олса бўлади (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>):

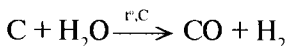


Саноатда углерод моноксид генератор гази, сув гази ва аралаш газ ҳолида олинади. Генератор гази ҳавода кўмирни чала ёндириб олинади:



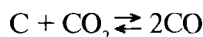
Генератор газида 25% углерод моноксид, 70% азот, 4,0% углерод диоксид, 0,3% миқдорда метан, кислород ва водород бўлади.

Агар чўғланган кўмирдан сув буғи ўтказилса, углерод моноксиднинг водород билан аралашмаси ҳосил бўлади (техникада бу аралашма сув гази номи билан маълум):



Сув газининг таркиби: CO – 40,0%, H<sub>2</sub> – 50,0%, CO<sub>2</sub> – 5,0%, H<sub>2</sub>O – 4,0% ва ҳоказо.

Сув гази олиш реакцияси эндотермик жараён бўлганлиги сабабли кўмир совийди. Кўмирни чўғланган ҳолда сақлаб туриш учун генератор гази ва сув гази олиш реакциялари бир вақтнинг ўзида бориши керак:

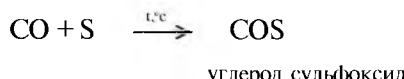


Бу реакцияда мувозанат юқори температурада ( $> 1000^{\circ}C$ ) ўнгга силжиган бүлади, пастда эса чап томонга силжийди ( $H^\circ = 172$  кЖ,  $s^\circ = 176$  Ж/к).

Чүгланган күмирга бир вақтнинг ўзида сув буғи ва ҳаво берилганды аралаш газ ҳосил бўлади. Унинг таркиби қуйидагичадир (ўрта ҳисобда) : CO - 30,0%, H<sub>2</sub> - 15,0%, CO<sub>2</sub> - 5,0%, N - 5,0%.

Углерод моноксид – кучли қайтарувчи. Унинг молекуласидаги кимёвий боғланиш кучли бўлғанлиги сабабли, углерод моноксид иштирокида борадиган оксидланиш-қайтарилиш реакциялари юқори температурадагина тез боради. Оксидларни углерод моноксид ёрдамида қайтариш metallургияда катта аҳамиятга эга.

Углерод моноксид бириктириб олиш реакцияларига киришади:



**Металлар карбониллари.** Углерод (II)-оксиднинг металлар билан бирикмаларининг сони мингдан ортади, ҳаммаси заҳарли моддалар ҳисобланади. Металл-лиганд боғланиши мавжудлиги сабабли улар  $\pi$  - комплексларга яқин туради. CO-лигандлар углерод атоми орқали металлар билан оксидланиш даражаси ноль бўлган ҳолатда ковалент боғланган d-элементлари карбониллари енгил, сувда эримайдиган, кутбланмаган эритмаларда эрийдиган, тез учувчан, кислота ва ишқорларга индефферент бўлган бирикмалардир. Металлар карбонилларини 100–200 °C юқори босимда кукунсизмон металлга углерод моноксид таъсириб олинади.

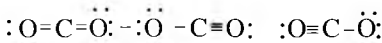
### Айрим металларнинг карбониллари

Темир	Никель	Кобальт	Хром	Вольфрам
$\text{Fe}(\text{CO})_4$	$\text{Ni}(\text{CO})_4$	$\text{CO}(\text{CO})_8$	$\text{Cr}(\text{CO})_6$	$\text{W}(\text{CO})_6$
$\text{Fe}(\text{CO})_5$		$\text{CO}(\text{CO})_{12}$		
$\text{Fe}(\text{CO})_{12}$		$\text{CO}(\text{CO})_{16}$		

Карбониллар диамагнитлардир. CO нинг металл билан ўзаро боғи жуда мустаҳкамлиги бу ерда донор-акцептор ва датив бирикиш борлиги билан тушунтирилади. Шунга қарамай, карбониллар қиздирилганда металл ва CO га осонгина парчаланади. Никель карбонилинг парчаланиши портлаш билан боради.

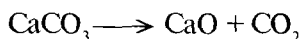
Металларнинг карбониллари кимёвий реакцияларда CO группаларини бошқа лигандлар (тўйинмаган углеводородлар, фосфинлар, аминлар, изонитриллар, NO ва бошқалар) га тўла ёки қисман алмашади. Галогенлар билан реакцияга киришади, карбонил металл анионигача қайтарилади. Металларнинг карбониллари, саноатда гидроформиллаш, карбоксиллаш, гидрогенлаш ва полимерлаш каби реакцияларда катализатор сифатида ҳамда турли металл-органик бирикмалар синтезида хомашё сифатида ишлатилади.

**Углерод диоксид** –  $\text{CO}_2$ . Органик бирикмалар оксидланиши натижасида доимо ҳосил бўлиб туради. Нормал босимда 100 л сувда  $0^\circ\text{C}$  да 171 л,  $10^\circ\text{C}$  да 119 л ва  $20^\circ\text{C}$  да 88 л  $\text{CO}_2$  эрийди. Босим ортиши билан унинг сувда эриши кўпаяди.  $\text{CO}_2$  молекулалари орасидаги ковалент бояннинг табиати улар орасидаги донор-акцептор бирикишни йўқقا чиқаради.  $\text{CO}_2$  молекуласидаги углерод - кислород бояни орасидаги масофа ( $116 \text{ nm}$ ) чумоли альдегиднига қараганда  $6 \text{ nm}$  га камроқdir. Уч боғнинг мавжудлиги структура резонанси билан боғлиқдир:

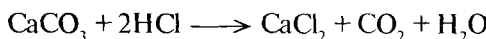


Қаттиқ ҳолдаги углерод диоксиди суюқланмасдан –  $78^\circ\text{C}$  да бугланади. У ҳаводан бир ярим баравар оғир, ҳаводаги 10% ли миқдори нафас олишни тўхтатганилиги сабабли ҳаёт учун ҳавфли ҳисобланади.

Саноатда  $\text{CO}_2$  оқактошни қиздириб олинади:



Лабораторияда  $\text{CO}_2$  Кипп аппаратида қуидәдеги реакция би-лан синтез қилинади:



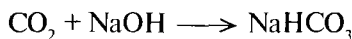
Углерод диоксид сода, карбамид, карбонат кислота олишда, сув ва мева шарбатларини газлаштиришда құлланилади. “Куруқ муз” музқаймоқ тайёрлашда ҳамда озиқ-овқат маҳсулотларини сақлашда, совитиш зарур бүлган ишларда кенг ишлатилади.

**К а р б о н а т қ и с л о т а**  $-\text{H}_2\text{CO}_3$  сувли эритмадагина мавжуд бұла олади. Қиздирилганда углерод диоксид үчіб кетади.  $\text{H}_2\text{CO}_3$  нинг ҳосил бўлиш мувозанати чапта сурилади ва охирида сув қолади. У кучсиз кислоталардан бўлиб,  $K_1 = 4,2 \cdot 10^{-7}$  ва  $K_2 = 4,8 \cdot 10^{-11}$  га тенг.  $\text{CO}_3^{2-}$  иони ясси учбұрчак тузилишига эга ( $\text{sp}^2$ -гибридланган ҳолат ва делокалланган  $\pi$  – бөғ),  $d(\text{C}-\text{O}) = 129$  нм га тенг.

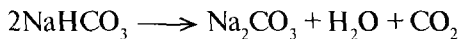
Икки асосли карбонат кислота ўрта ва нордон тузлар ҳосил қиласы. Ўрта тузлар **карбонатлар**, нордонлари эса **гидрокарбонатлар** дейилади. Карбонатлар одатда сувда кам эрийди. Натрий, калий, рубидий ва цезий ва аммоний карбонатлар сувда яхши эрийди. Карбонатлар қиздирилганда металл оксиди ва  $\text{CO}_2$  ҳосил қилиб парчаланади. Элементнинг металлик хосаси кучли намоён бўлиши билан карбонат тузларининг барқарорлиги ҳам ортиб боради. Натрий карбонат парчаланмасдан суюқланади, кальций карбонат  $825^\circ\text{C}$  да, кумуш карбонат эса  $100^\circ\text{C}$  да парчаланади.

Ишқорий металлар учун нордон карбонат (гидрокарбонат) лар маълум. Секин қиздирилганда улар осон парчаланади. Гидрокарбонатлар  $\text{NaHCO}_3$  дан  $\text{CsHCO}_3$  га ўтганда барқарорлиги ортади.

Карбонат кислота тузлари углерод диоксидінде ишқор таъсир эттириш орқали олиниши мумкин:



Гидрокарбонатлар қиздирилганданда карбонатларга ўтиши мүмкін:



Сувда эримайдыган карбонатлар тегишли тузлар билан алмашиниш реакцияларыда ҳосил қилинади. Сувда эридиган карбонатлар таъсирида гидролизланадыган катионлар ( $\text{Be}^{2+}$ ,  $\text{Mg}^{2+}$ ,  $\text{Zn}^{2+}$  ва бошқалар) асос карбонатларни, кучли гидролизланадыган карбонатлар эса ( $\text{Al}^{3+}$ ,  $\text{Cr}^{3+}$ ,  $\text{Ti}^{4+}$  ва бошқалар) гидроксид қолдиқларини беради.

Карбонат кислота тузларидан кальций карбонат  $\text{CaCO}_3$  табиатта оқактош, бүр ва мармар күринишида кенг тарқалған. Магний карбонат  $\text{MgCO}_3$  **магнезит** номи билан маълум бўлган минералдир.

Мис гидроксокарбонат  $(\text{CaOH})_2 \text{CO}_3$  табиатда учрайдиган **малахит** минералидир. Баъзи карбонатлар, шу жумладан, темир шпати  $\text{FeCO}_3$  ва гальмей  $\text{ZnCO}_3$  қимматли руда ҳисобланиб, асосан металл олишда ишлатилади.

**Натрий карбонат**  $\text{Na}_2\text{CO}_3$ . У сода номи билан юритилиб, унинг бир неча хили маълум:

$\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$  – кристаллгидрат

$\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$  – кристалл-карбонат

$\text{Na}_2\text{CO}_3$  – кальцийланган сода

$\text{NaHCO}_3$  – ичимлик сода

Энг кўп ишлатиладиган кальцинациланган (кристаллизация суви бўлмаган) содадир. Шиша, совун, тўқимачилик, бўёқчилик, сувни юмшатиш ва бошқа қатор соҳаларда ишлатилади.

Ичимлик содадан тиббиёт, озиқ-овқат саноати, фармацевтика ва бошқа тармоқларда кенг фойдаланилади.

**Углероднинг галогенли бирикмалари.** Углерод галогенлар билан кўргина бирикмалар ҳосил қиласи. Фақат фтор углерод билан тўғридан-тўғри бирикиб,  $\text{CF}_4$  – тетрафтор ҳосил қиласи. Графит билан хлорнинг реакциясини паст температурада ўтказиш термодинамик жиҳатдан мумкин бўлсада, амалда

углерод (IV) - хлорид –  $\text{CCl}_4$  ҳосил бўлмайди, лекин  $\text{CCl}_4$  метанга хлор таъсир эттириб олинади.

**Фреонлар.** Углероднинг галогенли ҳосилаларидан  $\text{CF}_4$  билан  $\text{CCl}_4$  амалий аҳамиятга эга. Углерод (IV)-фторид –  $\text{CF}_4$  газ бўлиб,  $-128^{\circ}\text{C}$  қайнайди,  $-184^{\circ}\text{C}$  да қотади. Жуда инерт модда бўлиб, ўзи ва унинг хлорли ҳосилалари фреонлар номи билан маълум. Булар совитиш техникасида қўлланилади.

Ф р е о н – 12 деб аталувчи дифтордихлорметан –  $\text{CF}_2\text{Cl}_2$  совитиш машинасининг ишчи суюқлиги (хлодаагент) ҳисобланади. Фреонлар жуда барқарор моддалар бўлиб гидролизланмайди, шу сабабли металларни коррозияга учратмайди. Улар инсектофункцийлардан аэрозоллар тайёрлашда эритувчи ва фторли ҳосилалар олишда оралиқ модда сифатида қўлланилади. Кенг тарқалган фреон-12 углерод (IV)-хлорид  $\text{CCl}_4$  билан  $\text{HF}$  дан олинади (катализатор сифатида  $\text{SiF}_5$  ишлатилади):

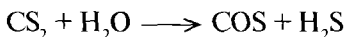


Ф о с г е н –  $\text{COCl}_2$ . Карбонат кислотанинг дихлорангидриди, қўнғир газ,  $-118^{\circ}\text{C}$  да қотади,  $8,2^{\circ}\text{C}$  да қайнайди.  $d = 1,420$ . Сувда ёмон, органик эритувчиларда яхши эрийди.

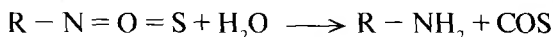
У углерод оксид билан хлордан активланган кўмир иштирокида олинади. Фосген баъзи эритмалар (масалан, диэтилкарбонат), дифенилметан бўёқлари, даволаш препаралари, поликарбонатлар ва бошқа моддалар олишда ишлатилади. У ўта заҳарли модда. Биринчи жаҳон уруши йилларида (1914–1918) заҳарловчи модда сифатида қўлланилган. Ундан противогаз ёрдамида сақданиш мумкин.

**Углероднинг олтингугуртли бирикмалари.** Углерод дисульфид –  $\text{CS}_2$ ,  $-111,9^{\circ}\text{C}$  да қотадиган,  $46,2^{\circ}\text{C}$  да қайнайдиган суюқлик. У сувда ёмон, органик эритмаларда яхши эрийди,  $150^{\circ}\text{C}$  атрофида сув таъсирида ажратиб олинади. Уни чўғланган писта кўмирга олтингугурт таъсир эттириб олинади. Углерод дисульфид вискоза саноатида целлюлоза ксантогенатини олишда,  $\text{CCl}_4$  синтезида ва бошқа реакцияларда ишлатилади. Ундан қишлоқ хўжалиги зараркунандаларига ва бегона ўтларга қарши курашда кенг фойдаланилади.

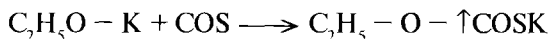
Углерод сульфоксид — COS. Углерод (II)-оксидни олтингүарт билан юқори температурада қыздыриб ёки 400° С да углерод дисульфидга сув таъсир эттириб олинади:



Изотиоциан кислота эфирига (хантал мойига) сульфат кислота иштирокида сув таъсир эттириб олса ҳам бўлади:

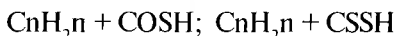


Углерод сульфоксид кучсиз қўланса ҳидли рангсиз газ бўлиб, асабга таъсир этади. Ишқорга ютдирилганда KO — CO — SK таркибли монотиокарбонат кислота тузи ҳосил бўлади. Алкоголятор билан шу кислотанинг нордан тузларини ҳосил қиласди:



COS баъзи синтезларда ҳамда сифат реакцияларида ишлатилади.

**Тиокарбонат кислоталар.** Буларга мисол қилиб умумий қўринишда қуйидагиларни кўрсатиш мумкин:



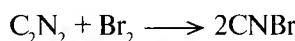
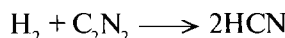
Тиокарбонат кислоталарнинг барқарор тузлари маълум бўлиб, пестицидлар, флотореантлар, вулканизация тезлаткичлари сифатида ишлатилади. Тиомочевина, тиокарбамин кислоталар, тиофосген, дитиокарбамин кислоталар, тритиокарбонат кислоталар эфирлари ва тузлари ҳам амалий аҳамиятта эга.

**Углероднинг азотли бирикмалари.** Дициан — C<sub>2</sub>N<sub>2</sub>. Электр ёйи таъсирида юқори температурада углерод тўғридан-тўғри азот билан бирикиб дициан ҳосил қиласди. Дициан — 28 °С да қотади, — 21 °С да қайнайди, заҳарли газ, тез алангаланади, унинг кислород билан аралашмаси ёнганда температура 4500 °С гача кўтарилади. Дициан молекуласи чизиқли тузилишга ога: N ≡ C — C ≡ N: атомлари орасидаги масофа  $d_{(\text{c}-\text{c})}$  = 137 нм,  $d_{(\text{eN})}$  = 113 нм.

Дициан қыздырилганда (500° С) полимерланиб қорамтиргичарранг тусли суюқланмайдиган парацианга айланади:

Хавосиз жойда парациан 860°С гача қиздирилганда яна дицианга айланади. HCN ни кислород, NO<sub>2</sub> ёки H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> билан катализитик оксидлаб парациан олинади. Оз миқдордаги дициан KCN нинг сувдаги эритмаси ва мис (II)- сульфатнинг ўзаро таъсиридан ҳосил қилиниши мумкин.

Парациан кимёвий хоссалари жиҳатдан галогенларга яқин туради. Шунинг учун ҳам реакцияга жуда осон киришадиган модда ҳисобланади. Бунда ҳосил бўладиган бирокмалар ўз таркиби билан галогенлардан олинадиган моддаларникига ўхшаб кетади (унинг таркибида 2 та уч боғ ва азот атомларида электрон жуфтлар бор):



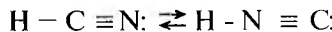
Дициан этилендиамин ишлаб чиқаришда, металларни қирқишида ва пайвандлашда ёқилғи сифатида ишлатилади.

Дициандиамид HN - C(NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, NHNCN дициан ҳосилаларидан ҳисобланади. У медамин саноатида, дициандиамид – формальдегид смолалари тайёрлашда, барбитурат кислота ва унинг тузларини олишда ҳамда эпоксид смоллари қотиргичлари сифатида ишлатилади.

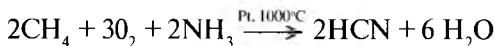
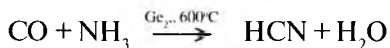
1, 4-дицианбутен – 2 – NCH<sub>2</sub>CH = CHCH<sub>2</sub>CHN ҳам дицианнинг ҳосиласи бўлиб, адиподинитрилни олишда ишлатилади.

Цианид кислота HCN. Рангиз, енгил, учувчан суюқлик, 26,5°C да қайнайди, аччиқ бодом ҳидига эга. Энг кучли заҳарли моддалардан бири. Сувли эритмасида кучсиз кислота хоссаларини намоён қиласи (K = 2,1·10<sup>-9</sup>).

Сувсиз суюқ цианид кислота кучли ионловчи эритувчи бўлиб, унда эриган электролитлар ионларга диссоциланади. Цианид кислота икки хил кўринишга эга бўлиб, таутомер мувозанатда бўлади:

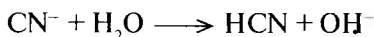


Саноатда цианид кислота қуйидаги катализитик реакциялар билан олинади:



Цианид кислота қишлоқ хұжалигыда, бәзі синтезларда ва комплекс бирикмалар олишда ишлатиласы.

HCN тузлари ц и а н и д л а р дейилади. Булардан RCN ва NaCN амалий ақамиятта эга. Улар сувда яхши эрийдиган зағарлы моддалардир. Саноатда металларнинг амидларини юқори температурада қўмир билан қиздириб олинади. Сувда гидролизланади:

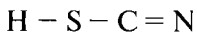


Цианид кислота тузлари эритмалари ишқорий реакцияга эга бўлиб, уларнинг ҳиди цианид кислотани эслатади.

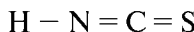
KCN билан NaCN кислород иштирокида олтин ва кумушни эритишга қодирлиги сабабли бу металларни рудалардан ажратиб олишда қўлланилади. Бу тузлар органик синтезларда, гальванопластика ва гальваностегияда ишлатиласы.

Таркибида циан группа бор комплекслар ҳам анчагина учрайди:  $\text{K}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]$ ,  $\text{Fe}(\text{CN})_4 \cdot 4\text{KCN}$ ,  $\text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]$  шулар жумласидандири.

Роданид кислота – HSCN. Тиоцианат кислота ҳам деб аталади. У икки таутомер ҳолда бўлади:



Тиоцианат  
кислота



Изотиоцианат  
кислота

У мойсимон, учувчан ўткир ҳидли суюқлик, осонгина парчаланади. Роданид кислотанинг сувли эритмаси кучли кислота бўлиб,  $K = 0,14$ , шу сабабли ишқорий металларнинг тузлари бўлган роданилар гидролизга учрамайди. Роданид кислотанинг алкил ҳосилалари маълум, унинг ўзидан тиоцианатларни олишда қўлланилади.

Роданид кислота тузлари (роданилар) кристаллар бўлиб, кўплари сувда, спиртда, эфир ва ацетонда эрийди. Сувдаги

2  
эритмаларида кислород билан сульфатлар ва HCN гача оксидланади, хлор ва бром билан бирикиб, циангологенли ҳосилалар беради. Темир билан металлар роданидларигача, рух билан (HCl эритмасида) эса  $\text{CH}_3\text{NH}_2$  ва  $\text{H}_2\text{S}$  гача қайтарилади.

Роданидлар металл цианидлари билан олтингугуртнинг ўзаро таъсири натижасида олинади. Металл сульфатлари ёки нитратларининг барий ва натрий тиоцианатларига алмаштирилиши ҳамда металлар гидроксидлари ёки карбонатлари роданид кислота билан реакцияга киритилганда ҳам роданидлар ҳосил бўлади.

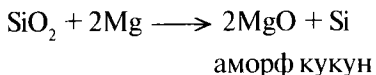
Роданидлар гафний билан цирконий экстракциясида реагент сифатида, темир ва пўлатни тоблашда, газламалар ишлаб чиқаришда, гальванотехника, совитувчи эритмаларни тайёрлашда, фотографияда, металларни фотометрик усул билан аниқлашда ва шу каби бошқа ишларда кенг қўлланилади.

## X I I Б О Б

### КРЕМНИЙ ВА УНИНГ БИРИКМАЛАРИ

**Табиатда тарқалиши, олиниши ва физик ҳоссалари.** Кремнийнинг табиатда З та барқарор изотопи бор:  $^{28}\text{Si}$ ,  $^{29}\text{Si}$  ва  $^{30}\text{Si}$ . Ер қаърида масса бўйича 27,6% ни ташкил этади (кислороддан кейин иккинчи ўринда туради). Кремний табиатда  $\text{SiO}_2$  кремний (IV)- оксид, силикат ангидрид, қумтупроқ ва силикат кислота тузлари (силикатлар) ҳолида учрайди. Унинг бирикмаларидан алюмосиликат (дала шпати, слюда, каолин ва бошқа) лар айниқса кенг тарқалган. Кремний минераллар ва тоғ жинслари таркибида бош элемент ҳисобланади. Ўсимлик ва ҳайвонлар организмида ҳам учрайди.

Кремнийнинг электрон конфигурацияси KL-3S<sup>2</sup> 3p<sup>2</sup>. Дастлаб 1811 йилда Ж.Л. Гей-Люссак ва Л.Ж. Тенар томонидан олинган. Эркин ҳолдаги кремний майда оқ қум-кремний (II)-оксидни магний билан қиздирив олинади:



Техникала тетрахлорсилан –  $\text{SiCl}_4$  дан ажратиб олинади:

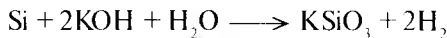


Кристалл ҳолдаги кремний құнғир-кулранг бўлиб, смоласимон ялтироқ. Унинг кристалл түри томонлари марказлашган куб шаклида (олмосники каби) бўлади.

Кремний яримўтказгич бўлиб, ИҚ - нурларни ўтказади (қайтариш хусусияти 0,3, синдириш кўрсаткичи 3.87). Ундан фотоэлемент, кучайтиргич ва ток тўгрилагичлар тайёрланади. Кремний асосида тайёрланган элементларнинг  $250^{\circ}\text{C}$  гача ишлай олиши ундан фойдаланиш соҳаларини кенгайтиради.

**Кимёвий хоссалари.** Кремний суюқлантирилган металларда эрийди, аста-секин совитилганда, октаэдрик панжара ҳосил қилиб кристалланади, оксидланиш даражаси  $-3$ ,  $+2$  ва  $+4$ . Паст температуралда у кимёвий жиҳатдан инерт ҳисобланади. Кислорол атмосферасида  $400^{\circ}\text{C}$  дан юқорида оксидланаади. Газ ҳолдаги водород фторид билан оддий шароитда, водород хлорид ва водород бромидлар билан эса  $400 - 500^{\circ}\text{C}$  да реакцияга киришади. Кремний галогенлар, водород ва углерод билан бирикиб тегишлича кремний галогениллар, силанлар ва карбид (карборунд) ҳосил қиласи. Олtingутурт ва азот билан ( $600 - 1000^{\circ}\text{C}$  да) ҳам бирикади. Бор билан  $\text{SiB}_4$  ва  $\text{Si}_2\text{B}_6$  каби бирикмалари маълум.

Кремний водород фторид билан нитрат кислота аралаш масида, ишқор ва құнгина металларнинг суюқлантирилган эритмаларида эрийди. Ишқорлар кремний билан реакцияга киришиб, водород ва силикат кислота тузларини ҳосил қиласи:

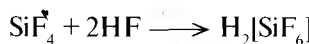
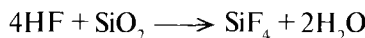


Кремнийнинг кўпгина металлар билан ҳосил қиласи силицилари ( $\text{Mg}_2\text{Si}$ ,  $\text{FeSi}$ ,  $\text{Cr}_2\text{Si}$  ва ҳоказо) қийин эрийдиган, электр токини ўтказувчи материаллардан ҳисобланади. Булар хоссалари жиҳатдан интерметалл бирикмаларини эслатади.

**Кварцнинг тузилиши ва хоссалари.** Кварц кристалл ҳолдаги кремний(II)-оксидаи иборат, табиатда учрайди. Кварцнинг тиник,

рангсиз кристаллари олти қирралы пирамидада жойлашган олти қирралы призма шаклига эга бўлиб, тоғ биллури дейилади. Аралашмалар таъсирида бинафша рангга бўялган тоғ биллури *аметист*, кўнғир ранглиси тутунсиз мон топаз деб ном олган. Кварц кўринишларидан бири чақмоқ тошдир. Майда кристалл ҳолдаги *агат ва яшма* ҳам кенгтарқалган. Кварц кўпгина мураккаб тоғ жинслари (гранит, гнейс) таркибиغا киради. Оддий қум кварцнинг майда қисмидир.

Кварц оддий шароитда сувда деярли эримайди, лекин босим остида қиздирилган сувда 100°C дан юқорида эрийди. Мана шу усулдан фойдаланиб, сунъий кварцнинг йирик монокристаллари (30 см ва ундан юқори) ўстирилади. Кварц кислоталарда эримайди, бундан фақат водород фторид мустаснодир. Кварц билан НА бирикканда қуидагича реакция боради:

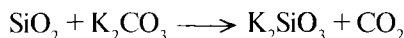
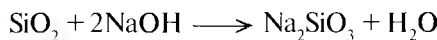


Кварц ишқорлар билан реакцияга киришиб силикатлар ҳосил қиласди. Бундай моддалар кварц билан металл оксидларини аралаштириб қиздирилганда ҳам ҳосил бўлади.

Кварц тоза кремний, кварц шиша, силикальцит абразив материаллари қимматбаҳо тошлар тайёрлашда хомашё хисобланади.

**Кварц шиша.** Кварц шиша ультрабионафша нурларни ўтказади, юқори температура таъсириға чидамли. Унинг термик кенгайиш коэффициенти жуда кичик бўлиб, иситилганда ёки совитилганда ҳажми ўзгармайди. Кварц шишани 1500°C гача қиздириб совуқ сувга туширилганда унга ҳеч нима қилмайди. Ваҳоланки, оддий шишадан ясалган турли буюмлар бир оз қиздирилганда сув томчилари таъсиридан дарз кетади. Кварц шиша кимё саноатида, лаборатория асбобларини ясаща, ўтга ва кучли реагентларга чидамли идишлар, қувур (найча) ва реакторлар тайёрлашда қўлланилади. Тиббиётда, кино, илмий ишлар ва бошқа қатор соҳаларда кенг қўлланиладиган симоб лампалари ҳам кварц шишадан тайёрланади.

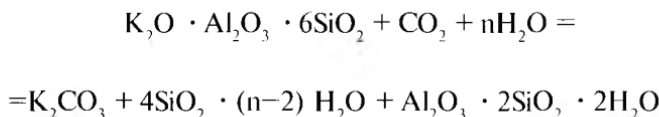
Силикат кислоталар ва уларнинг тузлари. Умумий формуласи  $n \text{SiO}_2 \cdot m\text{H}_2\text{O}$  бўлиб, бу ерда;  $n = 1 - 2$ ,  $m = 1 - 2$  га тенг. Эркин ҳолда метасиликат кислота –  $\text{H}_2\text{SiO}_3$ , ортосиликат кислота –  $\text{H}_4\text{SiO}_4$  ва диметасиликат кислота –  $\text{H}_7\text{SiO}_5$  ажратиб олинган. Булар икки негизли кучсиз кислоталар ҳисобланади. Тўйинган сувли эритмаларида золлар ҳосил қиласди,  $\text{pH} > 5 - 6$  да булар гелларга айланади, қуриганда силикагеллар вужудга келади. Янги олинган гель сув, кислота ва ишқорда маълум даражада эрийди. Силикат кислота сувда коллоид эритма ҳосил қиласди. Силикат кислота таркибидағи сувнинг камая бориши унинг сувда кислота ва ишқорларда эрувчанлигини пасайтира боради. У қиздирилганда сув билан силикат ангидридга ажратилади. Силикат кислота силикатларга  $\text{HCl}$  ёки аммоний хлорид таъсириб олинади. Кремнийнинг полигалогенли бирикмалари ( $\text{SiCl}_4$ ) гидролизланганда ҳам силикат кислота ҳосил бўлади. Ишқорий металлар силикатлари сувда эрийди. Булар эрувчан шишалар дейилади. Эрувчан шишалар кремний (II)-оксид – кварцни ишқорий металлар карбонатлари ёки гидроксидлари билан қиздириб олинади:



Молекуласида икки ва ундан ортиқ кремний атомлари бўлган кислоталар **полисиликат кислоталар** дейилади. Булар оддий силикат кислоталарнинг конденсатланишидан ҳосил бўлади ва бошқалар шулар жумласидандир. Бундай кислота тузлари **полисиликатлар** деб юритилади. Силикат ва полисиликатларнинг тузилиши рентген нурлари орқали текширилганда кристалл панжараларда тетраэдр шаклидаги  $\text{SiO}_4^{-4}$  анионлари бир-бiri билан кислород атомлари орқали биринчликлигини кўрсатди. Тетраэдр марказида кремний атоми жойлашган бўлиб, унинг чўққиларида кислород атомлари туради. Кристалл тузилишига қараб силикатлар олтита синфга бўлинади (якка-якка ортосиликатлар, ниросиликатлар, циклик силикатлар, чексиз занжирлардан ташкил топган пироксин ва амфиболлар ҳамда бошқалар).

Фазовий түрлардаги кремний атомлари алюминий атомларига алмашиниши натижасида алюмосиликаттар ҳосил бўлади. Табиий силикатларда кремний билан алюминий атомлари ўзаро кислород билан боғланади. Алюмосиликатларнинг муҳим ва кўп тарқалган вакиллари дала шпатларидири. Булар таркибига кремний ва алюминий оксидлари билан бир қаторда калий, натрий ёки кальций оксидлари киради. Пластиинкасимон тузилишга эга бўлган слюда алюмосиликат ҳисобланади. Унинг таркиби бирмунча мураккаб бўлади.

Турли тупроқларнинг асосини каолин ташкил қиласди. У оддий дала шпати (ортоклаз) дан қўйидаги реакция натижасида ҳосил бўлади:



Тоза каолин кам учрайди. Оқ рангли каолин тоза ҳисобланади ва озгина кварц — қум аралашмасига эга бўлади. Тоза каолин чинни ишлаб чиқаришда ишлатилади.

**Ситаллар.** Бир гуруҳ олимлар саноат миқёсида металлургия саноати ташландиқлари ҳисобланган шлакдан ажойиб хоссаларни ўзила мужассамлаштирган янги материал — ситаллни яратди. Қисман кристалланган пищасимон фазодан иборат ситалл жуда юқори механик пишиқлик ва кимёвий чидамлиликка эгадир. Техникада ситаллар *пирокерам*, *девитрокерам* номи билан ҳам маълум. Микрокристаллар катталиги 1 мкм дан кичик бўлади.  $\text{Li}_2\text{O} - \text{Al}_2\text{O}_3 - \text{SiO}_2$  асосида тайёрланган ситаллар оптик тиниқ бўлади.  $\text{MgO} - \text{Al}_2\text{O}_3 - \text{SiO}_2$  асосидаги радиотиниқликка,  $\text{Cs}_2\text{O} - \text{Al}_2\text{O}_3 - \text{SiO}_2$  асосидагиси эса иссиқликка чидамли бўлиб, эритилган металларга нисбатан инерт радиация таъсирига бефарқ бўлади.

Ситаллардан трубопроводлар, кимёвий реакторлар, насос деталлари, фильералар, телескоплар учун астрокўзгулар, электролиз ванналари учун футеровка материаллари, электроизоляторлар, коррозияга чидамли қурилиш конструкциялари ва бошқалар тайёрланади. Фотоситаллар эса микромодел плиталари, матбуот схемалари панеллари ва фотоэлектрон кўпайтиригичлар тайёрлашда ишлатилади.

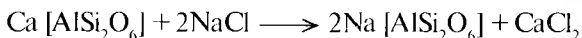
**Цеолитлар.** Умумий формуласи  $M_{2n}O \cdot Al_2O_3 \cdot xSiO_4 \cdot yH_2O$  бўлган алюмосиликатлар бўлиб,  $M$  – ишқорий ёки ишқорий-сер металл,  $n$  – унинг оксидланиш даражаси. Оддий шароитда бир хил тузилиши бўшлиқлари сув молекулалари билан тўлган бўлади. Сув бўшлиқдан чиқарилиб, яна тўлдирилиши мумкин.

Цеолитлар бошқа моддаларни ютиш (адсорбциялаш) хусусиятига эга. Буларнинг баъзилари эритмалардаги ионларни ўз таркибидағи ионларнинг эквивалент миқдорига алмаштириш хусусиятига эга бўлади. Цеолитлар турли катталиқдаги молекулаларни ажратиш хусусиятига эгалиги туфайли молекуляр элаклар сифатида қўлланилади. Муҳим цеолитлардан бири **натролит** –  $Na_2[Al_2Si_3O_{10}] \cdot 2H_2O$  бўлиб, саноат ва ҳалқ ҳўжалигининг кенг соҳаларида ишлатилади.

Синтетик цеолитлар олиш мақсадида натрий силикат ва алюминат аралашмаси  $80-100^{\circ}C$  да кристалланади. Кристалитга 15–20% ёпишқоқ лой кўшилади ва диаметри 2–4 мм бўлган цеолит доналари тайёрланади. Катион алмашиниши натижасида ( $CaCl_2$  эритмасида) натрийли бирикмасидан калийли бирикмасига ўтиши мумкин бўлади. Пермутит номли алюмосиликатлар буғ қозонларида ишлатиладиган сувни юмшатиш мақсадида қўлланилади (сувдаги кальций ўрнини натрий эгаллайди):



Ҳосил бўлган кальцийли иермутитни  $NaCl$  эритмасига туширсан, у қайтадан ўзининг дастлабки натрийли формасига ўтади:



Цеолитларга ион алмаштиргичлар деб қараш мумкин. Оддий цеолитларда  $SiO_4$  нинг  $Al_2O_3$  га моль нисбати 1 дан 2 гача бўлади. Бу нисбат кислоталарга цеолитларда (эрионит, морденит, клиноптилолитда) 6 дан 10 гача бўлади. Цеолитлар молекулаларни қўритишда, аралашмаларни ажратиш, ион аралаштиргичлар, катализатор сифатида қўлланилади.

**Кремнийнинг водородли бирикмалари (силанлар).** Умумий формуласи  $Si_nH_{2n+1}$ , бўлиб,  $n = 1-8$ . Булар **кремневодород** деб

ҳам аталади (углеводородларга ўхшаш):  $\text{SiH}_4$  – моносилан,  $\text{Si}_2\text{H}_6$  – дисилан,  $\text{Si}_3\text{H}_8$  – трисилан,  $\text{Si}_4\text{H}_{10}$  – тетрасилан бөғи С – С богига нисбатан анча күчсизлиги сабабли кремний атомлари ўзаро узун занжирли (-Si – Si – Si-) бирикмалар ҳосил қилиш хусусиятига эга эмас. Силанлар углеводородларга қараганда бирмунча бесәор. Дастрлабки иккى вакили газ, қолгандары енгил учувчан заҳарли суюқтуклар бўлиб, сув таъсирида парчаланади. Спирт, бензин, олтингугурт ва водорода эрийди, кислоталар билан ( $\text{HCl}$  бундан мустасно) реакцияга киришмайди, галогенлар билан портлаб реакцияга киришади, ишқорлар билан бирикади.

**Моносилан** –  $\text{SiH}_4$  триэтоксиланни  $20 - 80^{\circ}\text{C}$  да натрий иштироқида парчалаб олиниши мумкин. Уни металлар силицидларига кислота ёки ишқорлар таъсириб олиш ҳам мумкин:



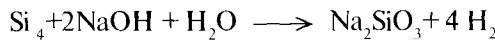
Моносилан ҳавода ўз-ӯзидан оксидланиб (ёниб), кремний диоксид билан сувга айланади:



Сув таъсирида эса кремний диоксид билан водород ҳосил бўлади:



Ушбу реакция ишқорий муҳитда яна ҳам тезроқ боради:



Кремнийнинг электромусбат элементлар, асосан металлар билан ҳосил қилган бирикмалари **силицидлар** дейилади. Ишқорий ва ишқорий-ер металлар, мис ва рух группачалари металлари билан берган силицидлари сув билан парчаланади, кислота ва ишқорлар билан реакцияга киришади. Ҳавода қиздирилганда ва галоген буғлари таъсирида аланталанади. Буғ ёки эритилган олтингугурт, фосфор, селен ва теллур билан реакцияга киришади.

Металларнинг силицидлари кремний ва металлар аралашмаларини қиздириш ( $500-1200^{\circ}\text{C}$ ), металлар оксидларини  $\text{Si}$  ёки  $\text{SiO}_2$  билан аралаштириб қиздириш, металларни  $\text{SiCl}_4$  ва  $\text{H}_2$  билан реакцияга киритиш ёки  $\text{K}_2\text{SiF}_6$  ҳамда металл оксидлари аралашмасини электролиз қилиш йўли билан олинади. Темир,

марганец, бор силицидлари, вольфрам ва молибден дисилицидлари ана шундай усул билан тайёрланади ва күтлаб ишлатилади.

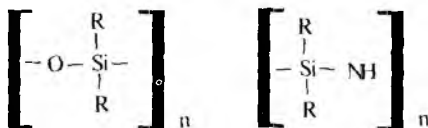
Силицидлар керметлар компоненти, иссиқлик ва коррозияга чынамли футеровкалар тайёрлаш учун хомашё ҳисобланади.

**Кремнийорганик бирикмалар. Силиконлар.** Молекуласыда битта ёки бир нечта кремний атоми углерод атоми билан түрдиандырылғанда ёки бошқа элементлар атомлари орқали боғланган бирикмалар бўлиб, моносилан ҳосилалари сифатида қаралади. Кремнийорганик бирикмаларда барча ўринбосарлар кўрсатилади:



Мономер ҳолдаги кремнийорганик бирикмалар элемент ҳолатидаги кремнийни ёки  $\text{SiCl}_4$ ,  $\text{HSiCl}_3$  ёки  $\text{Si}_2\text{Cl}_6$  ни органик бирикмалар билан реакцияга киритиш асосида ҳосил қилинади. Булар кремнийорганик полимерлар (силиконлар) олишда хомашё бўлиб хизмат қиласди.

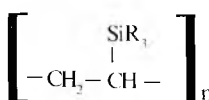
Кремнийорганик полимерлар макромолекула звеносида кремний атомлари бўлади. Асосий занжирнинг тузилишига қараб булар 3 группага бўлинади. Биринчи группага анорганик занжирда кетма-кет келувчи Si ва органоген элементлар, O ёки N ёки S атомлари бўлган полиорганосилоксанлар (полиорганосилазанлар, полиорганосилоксанлар) киради:



Уларда углерод кремний атомлари билан боғланган ён группаларда жойлашади. Иккинчи группага С атомлари кетма-кет жойлашган органоанорганик занжирли бирикмалар, чунончи, полиорганоалкилен (фенилен) силанлар киради:



Сўнгги учинчи группага эса Si атомлари ён занжирда жойлашган органик занжирли бирикмалар (полиалкилен-силанлар) киради:



Күрсатилган кремнийорганик полимерларда R=CH<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> ва C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> ва бошқа группалар бўлиши мумкин.

Кремнийорганик полимерлар мономерларни полимерлаб (масалан, анион полимерланиш ўйли билан) гидролитик поликонденсациялаб ёки шунга ўхшаш бошқа ўйлар билан олинади.

Молекуляр массалари юқори бўлади. Кремнийорганик бирикмалардан бўлган полидиметилсиликсаннинг молекуляр массаси 2 800000 га боради.

Кремнийорганик бирикмалар ниҳоятда қимматли ва ўзига хос хоссаларга эгалиги билан ажралади. Ўта паст температура таъсирига ҳам, юқори температурага ҳам бардош бера оловчи полимерлар кремнийорганика маҳсулидир. Кейинги йилларгача табиий каучук резина саноати учун энг яхши хомашё ҳисобланарди. Лекин ҳозир табиий каучук техника талабларига тўлиқ жавоб бера олмай қолди. -60°C да табиий каучук мўрт бўлиб қолади - сал букилса синиб кетаверади. Ваҳоланки, кремнийорганик силикон, каучук 70–80°C дан иссиқликкача чидайди.

Кремнийорганик бирикмалар факат қаттиқ ҳолдагина эмас, балки суюқ ҳолда ҳам ишлатилиши мумкин. Суюқ ҳолдаги бирикмалар ҳам кўлгина қимматли хоссаларга эга. Масалан, маҳсус кремнийорганик суюқлик билан ишланган автомобиль ёйнаси сув юқтирилайди, доимо тоза турадиган бўлиб қолади. Маълумки, чинни, ойна, ёғоч, керамикадан ясалган буюмлар нам ҳолида электр токини ўtkazish хоссасига эга. Агар улар юпқа кремнийорганик плёнка билан қопланса, изоляторлик хоссаси ҳар қандай шароитда ҳам ўзгармайдиган бўлиб қолади. Масалан, пальто материаллари кремнийорганик суюқликлар билан ишланганда кўринини ўзгармайди.

Этилсиликсан суюқлиги қозоғ, картон, газмол ва бошқа нарсаларга юпқа плёнка сифатида қопланганда уларга сув таъсири этмайдиган бўлади. Шу ўйл билан нодир китоблар, кўлёзма ва ҳужжатларни абадий саклаш мумкин. Бу суюқликларнинг янабир ажойиб хусусияти шундан иборатки, улар буюмларда майда тешикчаларни беркитмайди. Шундай қилиб, кремнийорганик полимерлар билан қопланган буюмлардан ҳаво бемалол ўта-

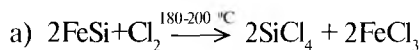
вераши, сувъса асло ўтмайди. Бу суюқлик билан ишланган газмол ва бөниң буюмлар жуда майин ва ялтироқ бўлади. Кремний-органик полимерлар нонвойчиликда ҳам кенг қўлланилмоқда. Кремнийорганик полимер материалларга қўёш нури, озон ва жуда кучли кислота ҳамда ишқор таъсир этмайди. Кремний-органик полимерларнинг хизмат даври органик полимерлар хизмат давридан камида беш-ён баравар кўпдир. Кремнийорганик полимерларнинг кўплари очик алангада ёнмайди. Улардан ўт ўчирувчилар, металлурглар, кимё саноати ходимлари учун кийим-кечаклар, кабеллар, электротехника асбоб-ускуналарини тайёрлашда муваффақият билан фойдаланилмоқда. Кремнийорганик бирикмалар билан қопланган металл занглалиди, унинг хизмат даври бир неча ўн баравар ортади. Кремнийорганик бирикмалар асосида яратилган лаклар жуда юқори температура таъсирига чидамили бўлиб, об-ҳаво ўзгаришлари, намлик ва турли реагентларга бардош бера олади.

Кремнийорганик бирикмалар тиббиёт ва фармацевтика саноатида кўплаб қўлланила бошланди. Улардан ясалган тиш протезлари нам тортмайди ва овқат қолдиқларини тутмайди.

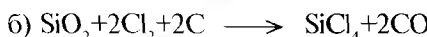
Кремнийорганик бирикмалар энг қимматли яrimўтказгич бўлгани сабабли радиотехника саноатида ҳам кенг ишлатилади. Гугурт қутичасидек келадиган чўнтақ радиоприёмникларидан тортиб, космик кемаларда қўлланилаётган радиоприёмникларда ҳам ана шу яrimўтказгичлардан фойдаланилмоқда.

Кремнийорганик бирикмаларни (улар полимергансилоқсанлар деб ҳам аталади) яратиш ва улардан амалда фойдаланишда академик К. А. Андрианов бошлиқ бир группа олимлар иши ниҳоятда аҳамиятлидир.

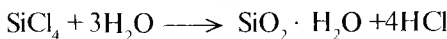
**Кремнийнинг галогени бирикмалари.** Кремний галогенлар билан осон реакцияга киришади. Кремний галогенилардан  $\text{SiCl}_4$  билан  $\text{SiF}_4$  муҳим аҳамиятга эга.  $\text{SiCl}_4$  қўйидаги реакциялар асосида олинади:



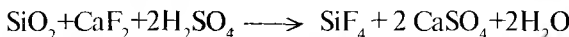
Ушбу реакцияда  $\text{Si}_2\text{Cl}_6$  ва  $\text{Si}_3\text{H}_8$  лар ҳам ҳосил бўлади:



$\text{SiCl}_4$  57°C да қайнаш, -68°C да қотадиган рангсиз суюқлик, зиплиги 1,5237 (0°C). Сувда тез гидролизланади:



асосан кремнийорганик бирикмалар синтезида құлланилади.  $\text{SiF}_4$ -флюорит  $\text{H}_2\text{SO}_4$  билан кремний диоксиднинг үзаро таъсиридан ҳосил бўлади:



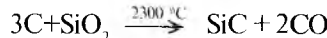
$\text{SiF}_4$  — ўткир ҳилли рангсиз газ бўлиб, сувда гидролизланади. Спирт ва ацетонда эрийди. Фторсиликатларни термик парчалаб олинади.  $\text{SiF}_4$  — гексафторсиликат кислота  $\text{H}_2[\text{SiF}_6]$  ва анорганик фторидларни олишда асосий хомашёдир.

Гексафторсиликат кислота  $\text{SiF}_4$  нинг гидролизидан ҳосил бўлади. Бу кислота эркин ҳолда турганда  $\text{HF}$  билан  $\text{SiF}_4$  га парчаланади. Сувли эритмасида барқарор икки негизли кучли кислота ҳисобланади ( $\text{O}_1$  эритманинг диссоциланиш даражаси 76,0 % га teng).  $\text{SiF}_6^{2-}$  — октаэдрик тузилишга ( $\text{sp}^3\text{d}^2$ -гибридланишта) эга.

Гексафторсиликат кислота тузлари (фторсиликатлар) маълум. Буларнинг кўплари сувда яхши эрийди, фақат натрий, калий, рубидий, цезий ва барий фторсиликатлари нисбатан кам эрийди.

Гексафторсиликат кислота ва унинг баъзи бирикмалари дезинфекциялаш ишларида ёғоч консерванти ўрнида, шиша тайёрлашда, тупроқларни мустаҳкамловчи реагент сифатида ва бошқа соҳаларда қўлланилади.

Кремний карбид (карборунд)  $\text{SiC}$  — қаттиқ, қийин эрувчан модда. Унинг кристалл панжараси олмосникига ўхшаш. Кремний карбид электр печларида кремний диоксидни углерод билан юқори температурада қиздириб олинади:



У кислород иштирокида эритилган ишқорлар билан тез реакцияга киришади. 600 °Сдан юқори температурада хлор билан реакцияга киришади, 1300 °С дан юқорида эса гидролизланади.

Унинг қаттиқлиги олмосникига яқин. Карборунд яrim ўтказгич ҳоссага эга. Тоза карборунд электр токини яхши ўтказади.

Абразив материал сифатида электр печларида, матрицалар тайёрлашда, ўтга чидамли буюмлар ишлаб чиқаришда, диод ва фотодиодларда кенг қўлланилади.

**Кремний ва унинг бирикмаларини қўлланилиши.** Кремний техникада пўлат ва рангли металлар саноатида легирловчи қў-

шында материал сифатида кенг ишлатилади. Тоза кремний электротехника ва электроникада диодлар, транзисторлар, юқори волыли тиристорлар фотоўзгарткичлар сифатида қўлланилиди. Қотишмалар тайёрлашда ҳам кремний хизматидан фойдаланилди.

Шиша толалар, ситаллар, чинни, цемент, керамика буюмлар ва бошқа хил материаллар дунёда йилига миллион тонналаб ишлаб чиқарилади. Алюмосиликатлар, кремний оксилилари, цеолитлар ва бошқа ўнлаб хил мураккаб таркибли бирикмалар турли саноат реакцияларида катализатор бўлиб хизмат қилмоқда. Кремний органик бирикмалардан сув ости кабелларида, кимёвий реакторларни ҳайдовчи насос ва қувурлар тайёрлашда, сунъий қон томирлари ва клапанлар ясашда кенг фойдаланилаётганлиги маълум. Кремний карбид бургулаш ишлари, станоксозлик, ойнасозлик, дурадгорлик ва бошқа соҳаларда ишлатилмокда.

Кремнийнинг кўп бирикмалари минерал ҳомашёдир. Улар йилига миллион тонналаб қазиб олинмоқда. Бўёқлар, пигмент ва бошқа шу каби маҳсулотлар ҳам ҳалқ ҳўжалигига кенг ишлатилади. Тарихий обидаларимиздаги архитектура безаклари, бўёқларни минг йиллар давомида ўзгартирмай сақлаб келаётган глазур қопгламалари ҳам кремний бирикмалари асосида тайёрланган.

Кремний ва унинг бирикмалари асосида силикат саноатини ривожлантиришда республикамиз олимларининг ҳиссалари каттадир. Жумладан, проф. А. Ҳ. Исмоилов шогирдлари билан биргаликда маҳаллий ҳомашё минерал бойликлари асосида нафис, мустаҳкам ва нисбатан пастроқ температурада пишадиган чинни буюмлар олиш технологиясини яратиб, ишлаб чиқаришга жорий қилинди. Ҳалқ ҳўжалигининг турли соҳаларида ишлатиладиган янги сопол ва керамика маҳсулотлари олиш технологиясини яратишда эса олимлардан Ф. Ҳ. Тоғиев ва Н. А. Сирожиддиновнинг олиб борган илмий изланишлари таҳсингалойиқдир. Республикаизда ишлаб чиқариш саноатини ривожлантиришда ҳамда турли хил чиқинчилардан рангли, оқ, декоратив ва маҳус цемент ишлаб чиқаришда Й. Тошпўлатов, И.С. Канцепольский ва Т.А. Отакўзиев олиб борган илмий ишлар катта аҳамиятга эга. Шиша ва шиша маҳсулотлари рангли ва техник шиша олиш технологиясини яратишда А. А. Исматов, С. Қосимова ва бошқаларнинг илмий-тадқиқотлари саноатда қўйиншила бошланди. Ўзбек олимларининг илмий изланишлари таҳсиси лазер техникинин учун зарур бўлган шишанинг янни түри билан бойитиди.

## XIII БОБ

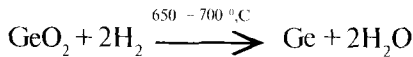
### ГЕРМАНИЙ, ҚАЛАЙ, ҚҮРФОШИН

**Элементларнинг умумий тавсифи, табиатда учраши.**

Германийдан құрғошинга ўтган сари бу элементларнинг металлик хоссалари ортиб боради. Ушбу қонуният элементларнинг физик ва кимә хоссаларыда ҳам намоён бўлади. Германийнинг ўзи кўпроқ қўлланилади, бирикмалари эса унчалик кўп ишлатилмайди. Қалай ва құрғошин бирикмаларидан  $\text{SnCl}_2 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{SnO}_2$ ,  $\text{SnCl}_2 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{SnSO}_4$ ,  $\text{PbO}$ ,  $\text{Pb}_3\text{O}_4$ ,  $\text{Pb}(\text{NO}_3)_2$ ,  $\text{Pb}(\text{CH}_3\text{COO})_2$ ,  $\text{Pb}(\text{C}_2\text{H}_5)_4$  саноат аҳамиятига эга.

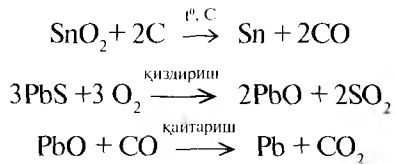
Ер қобигида германий  $10 \cdot 10^{-4}\%$ , қалай  $4 \cdot 10 - 3\%$  ва құрғошин  $10 \cdot 10^{-4}\%$  миқдорда учрайди. Булар нисбатан кам тарқалган элементлардан ҳисобланади. Д. И. Менделеев германий элементи хоссаларини у ҳали очилмасданоқ айтиб берган эди (1871 й.). Германий манбаи сифатида унинг сульфиди  $\text{GeS}_2^-$  ва тошкүмирнинг кулидан фойдаланилади. Қалай ва құрғошиннинг касситерит (қалайтош) -  $\text{SnO}_2$ , галенит (қўргошин ялтирофи) -  $\text{PbS}$ , англезит -  $\text{PbSO}_4$ , церуссит -  $\text{PbCO}_3$  ва крокоит -  $\text{PbCrO}_4$  лари табиатда учрайди.

**Олинishi.**  $\text{GeCl}_4$  ни гидролиздаб  $\text{GeO}_2$  ҳосил қилинади, кейин у қуритилади ва водород билан қайтарилади:



Германий концентрати хлорид кислота билан оксидланувчи иштирокида парчалангanda ҳам германий ҳосил бўлади. Тоза германий зоналаб эритиш йўли билан ( $1000^\circ\text{C}$  атрофига) вакуумда монокристалларни ўстириб ҳосил қилинади.

Қалай билан қўргошин олишда аввал табиий рудалар флотация усули билан бойитилади. Сўнгра металлар қўйидаги реакциялар ёрдамида ажратиб олинади:

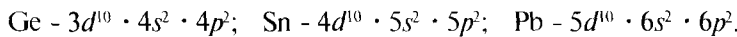


Кўп миқдордаги қалай ишлатиб бўлган консерва банкаларини хлор билан қайта ишлаб олинади.

**Хоссалари.** Германий металли ялтироқлигига эга мўрт модда. Қалай билан қўрғошин эса осон суюқланувчан юмшоқ

металллар. Құрғошин зангори бўлиб товланади, қалай оқ ва күнгри бўлади. Оқ рангли қалай олмос каби тузилишга эга, күнгри қалай эса  $13,2^{\circ}\text{C}$  дан паст температурада барқарор бўлиб, яримутказгич хоссасини намоён қиласди. Кулранг қалай оқ ранглигидан фарқ қилиб, қаттиқ ва мўртдир. Қалайнинг учинчи шакли  $161^{\circ}\text{C}$  дан юқорида мавжуд бўлади. Суюқлантирилган қалай совутилаётганда металлнинг силлиқ юзаси маълум бир пайтдан сўнг хиравлашиб қолиши унинг шакл ўзгаришига хос белгидир. Озгина миқдордаги кулранг қалай тоза металл устига қўйиб қўйилганда, у тезда кулранг кукунсимон қалайга айланиб қолади. Бу ҳодисани илгари “қалай вабоси” дейишган. Бу ердаги озгина миқдордаги кулранг қалай кристалл “хамиртуруш” ролини ўйнайди. Қалай илишларнинг кукунга айланиб қолиши ҳаммани ҳайратга соларди. Бу қаттиқ орқасида рўй берувчи ҳодисадир.

Элемент атомларининг электрон қобиқлари асосий ҳолатда қуйидаги конфигурацияга эга бўлади:

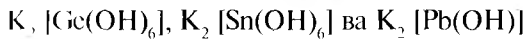


Ушбу элементларнинг +4 га teng юқори оксидланиш ларажасига эга бўлиши кимёвий боғларнинг вужудга келишида ташқи қаватдаги барча электронларнинг иштирок этаётганлигини билдиради.

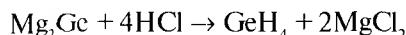
$\text{Ge}^{+2}$  кучли қайтарувчи бўлса,  $\text{Pb}^{+4}$  кучли оксидловчи.  $\text{PbI}_4$  ёки  $\text{PbBr}_4$  каби бирикмалар бўлмайди.  $\text{PbCl}_4$ - жуда ҳам бекарор бирикма.  $\text{Pb}^{+4}$  нинг оксидловчилик хусусиятининг юқорилиги қўрғошин аккумулятори ишида яқъол намоён бўлади:



Бу ерда қўрғошин анод, қўрғошин диоксид катод бўлиб хизмат қиласди. Оксидловчи бўлмаган кислоталар билан германий реакцияга киришмайди, қалай ва қўрғошин эса реакцияга киришади, бунда водород ажralиб чиқади. Германий, қалай ва қўрғошин оддий шароитда, оксидловчилар йўқлигига ишқор эритмалари билан реакцияга киришмайди. Аммо шу пайтда реакцион муҳитга бироз  $\text{H}_2\text{O}_2$  киритилса, уларниңг эриб комплексларга айланганлигини аниқлаш мумкин. Бунда қуйидагилар ҳосил бўлади:



**Бирикмалари.** Германий, қалай ва құрғошин водород билан бирикмайды. Элементлар гидридлари билвосита йүллар билан олинади. Германоводород (герман) қуйидаги реакция ёрдамида олинади:



$\text{GeH}_4$  - газ,  $-88,5^{\circ}\text{C}$  да суюқланади,  $-165^{\circ}\text{C}$  да қотади.  $\text{Ge}_2\text{H}_8$  ва  $\text{Ge}_3\text{H}_8$  суюқлик бўлиб, уларнинг полимерлари германий гидридлари:  $(\text{GeH})_x$  ва  $(\text{GeH}_2)_x$  ҳам маълум.

Қ а л а й ғ и д р и д  $\text{SnH}_4$  газсимон бекарор модда. Құрғошин гидрид жуда бекарор бўлғанлиги сабабли уни эркин ҳолда олиб бўлмайди.

О к с и д л а р и  $\text{GeO}_2$ ,  $\text{SnO}_2$  ва  $\text{PbO}_2$  турли йўллар билан ҳосил қилинади. Дастлабки икки оксид элементларни кислород билан оксидлаб олинади. Қ ў р ф о ш и н д и о к с и д -  $\text{PbO}_2$  құрғошин ацетат ёки сурик ( $\text{Pb}_3\text{O}_4$ ) дан турли реагентлар ёрдамида синтез қилинади.

$\text{PbO}_2$  - қорамтири-жигарранг кукун бўлиб, кучли оксидловчилар қаторига киради. У олтингугарт билан реакцияга киритилганда ёниб кетади, натижада  $\text{PbS}$  ва  $\text{PbSO}_4$  аралашмаси ҳосил бўлади.  $\text{Pb}_3\text{O}_4$  сувсиз сирка кислота билан реакцияга киришганда қ ў р ф о ш и н д и а ц е т а т -  $\text{Pb}(\text{CH}_3\text{COO})_2$  ва т е т р а а ц е т а т -  $\text{Pb}(\text{CH}_3\text{COO})_4$  ҳосил бўлади.

**Германий (қалай, құрғошин) оксид** ишқорлар билан реакцияга киришиб, гидроксогерманат (гидрокостаннат, гидроксолюбат) ҳосил қиласди:

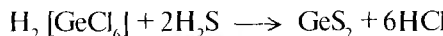
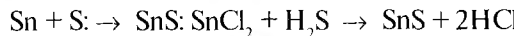


Бу элементларнинг оксидларига мос келалиган кучсиз германий, қалай ва құрғошин кислоталари маълум. Оксидларда доимо боғланган сув молекулалари бўлгани учун ( $\text{EO}_2 \times \text{H}_2\text{O}$ ), буларни бир вақтнинг ўзида кислоталар деб ҳисоблаш ҳам мумкин. Одатда,  $\text{GeO}_2 \cdot x \text{H}_2\text{O}$  ни германий кислотаси,  $\text{PbO}_2 \cdot x \text{H}_2\text{O}$  ни эса құрғошин диоксиди деб белгилаш қабул қилинган.  $\text{SnO}_2 \cdot x \text{H}_2\text{O}$  учун  $\alpha$ - ва  $\beta$ -шакллар маълум  $\alpha\text{-SnO}_2 \cdot x \text{H}_2\text{O}$  ишқор ва кислоталарда эрийди,  $\beta \cdot \text{SnO}_2 \cdot x \text{H}_2\text{O}$  эса уларда эримайди. Маълум вақт ўтиши билан  $\alpha$  - кислота зарралар агрегатланиши ҳисобига  $\beta$  - кислотага ўтади.

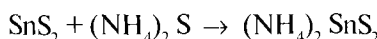
Германий ва қалай галогенидлари оддий моддашарнинг ўзаротасиридан олинади.  $\text{GeCl}_4$  билан  $\text{SnCl}_4$ -оддий шароитда суюқликлар бўлиб, сувли эритмаларида гидролизланади.  $\text{SnCl}_4$  гидролизида кўп ядроли гидрокомплекслар ҳосил бўлади. Сувсиз  $\text{SnCl}_4$  ҳавода парчаланиши ҳисобига тутунланади ва кристаллогидрат  $\text{SnCl}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  ҳосил қиласди. Эркин орбиталарга эга бўлган  $\text{SnCl}_4$  Льюис кислотаси ҳисобланиб, аддуктлар ҳосил қиласди.  $\text{GeCl}_2$  бирикмаси  $\text{GeCl}_4$ дан олинади.  $\text{SnCl}_2$  ва  $\text{PbCl}_2$  металл ёки унинг оксидини қайноқ  $\text{HCl}$  да эритиш йўли билан олинади.  $\text{SnCl}_2$  кучли қайтарувчи бўлиб, олтин ва симобни ажратиш жараёнида,  $\text{SnCl}_4$  олишда, ацидокомплекслар ҳосил қилишда ишлатилади.

Германий гидроксид  $\text{Ge}(\text{OH})_4$  ва қалай гидроксид  $\text{Sn}(\text{OH})_4$  амфотер гидроксидлар, аммо уларда кислотали хоссалар равшан намоён бўлади.  $\text{Ge}(\text{OH})_2$ ,  $\text{Sn}(\text{OH})_2$  ва  $\text{Pb}(\text{OH})_2$  - асосан амфотер хоссали моддалардир.

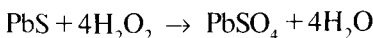
Германий, қалай ва қўргошин сульфидалар (ёки дисульфидалар) элементларнинг олтингугурт билан тўғридан-тўғри бирикишидан ёки галогенли бирикмаларга  $\text{H}_2\text{S}$  таъсириш йўли билан олинади:



$\text{GeS}_2$  - оқ ва  $\text{SnS}_2$  - сариқ рангли модда. Майдалангандан қалай, олтингугурт ва аммоний хлоридни қўшиб қиздириш натижасида ҳосил бўлган бирикма “бронза” бўёгини тайёрлашда ишлатилади. Қўргошин дисульфид аммоний тиостаннатнинг олинишида хомашё ҳисобланади:



Бу реакциядан аналитик кимёда баъзи катионларни ажратиш мақсадида фойдаланилади. Қалай моносульфид  $\text{SnS}$  концентрангтан  $\text{HCl}$  да ва бошқа оксидловчи кислоталарда эрийди.  $\text{GeS}$  - металлсизмон ялтироқ,  $615^\circ\text{C}$  да эрийди, сувда фризмайди.  $\text{PbS}$  - қора рангли модда,  $1120^\circ\text{C}$  да эрийди, ярим уткашни ҳоссасига эга. У водород пероксид билан реакцияга киришиб, оқ рангли қўргошин сульфатни ҳосил қиласди:



Ушбу реакциядан қадимий амалий санъат асарларини реставрация қилишда фойдаланилади.  $\text{SnSO}_4$  - осон эрүвчанлиги туфайли кенг құлланилади.

IV группанинг бош групрачаси элементларидан углерод билан кремний металлмаслар, қалай билан құрғошин типик металл ҳисобланади. Буларнинг ичида германий соф металл, аммо у амфотер хоссага эга. Германий, қалай ва құрғошин икки валентли бирикмаларини барқарорлыги германийдан құрғошинга қараб ортиб бориши маълум. Умуман олганда, икки валентли құрғошин бирикмалари нисбатан барқарор бұлади. Түрт валентли құрғошин бирикмалари күчсиз кислота хоссаларига, икки валентли бирикмалари эса асос хоссаларига әгалиги ҳам аҳамиятга эга. Шундай қилиб, германийдан құрғошинга томон элементлар атомларининг радиуси каталаша боради, бу эса металлмас хоссаларининг камайиб, металлик хоссаларининг кучайишига олиб келади. Бу қонуният элементларнинг физик хоссаларига хос бўлиб, кимёвий хоссаларида ҳам ўз аксини топади.

**Ишлатилиши.** Германий яримүтказгич материал, диодлар, транзистор, термо- ва фоторезисторларда, қотишмалар тайёрлашда, линзалар ишлаб чиқаришда ишлатилади. Германатлар ва германийнинг органик бирикмалари турли соҳаларда кенг құлланилади.

Қалай күпгина қотишмаларни, яъни латун, бронза, баббит, оқ тунука ва шу каби материалларни тайёрлашда уларга құшилади. Электролизда, металлургияда, газларни тайёрлашда, фальга тайёрлашда, қувурлар, бадиий буюмлар, шиша идиштөвөклар ишлаб чиқаришда ва бошқа қатор соҳаларда кенг құлланилади.

Құрғошин электр кабелларни тайёрлашда, кимёвий аппаратларни қоплашда, ионлаштирувчи нурлардан сақловчи мосламалар ишлаб чиқаришда, босмахоналар ва аккумуляторлар саноатида кенг құлланилади. Пигментлар (сурик  $\text{Pb}_3\text{O}_4$ , хром сариги  $\text{PbCrO}_4$  ва бошқалар) тайёрлашда, оптика шиша ва биллур ишлаб чиқаришда, яримүтказгичлар саноатида, ядро техникасида ҳамда бошқа соҳаларда құрғошин ва унинг бирикмаларидан кенг фойдаланилади.

## XIV БОБ

### АЗОТ ГРУППАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Д. И. Менделеев даврий системасининг бешинчи группаси асосий группачаси элементларининг хоссалари кескин ўзгариши билан ажралиб туради. Масалан, азот барқарор газ бўлса, фосфор қаттиқ ҳолдаги металлмас ҳисобланади. Висмут ёса металлдир. Асосий группача элементларида азотдан висмутга ўтган сари нисбий электрманфийлик бирмунча камайиб боради. Элементлар сиртқи қаватидаги беш электронини  $s^2 p^3$  берганда оксидланиш даражаси +5, элементлар билан ковалент боғланганда уч валентли ва уч электрон бириткириб олганда эса оксидланиш даражаси -3 га тенг бўлади. Бониқача қилиб айтганда, бу элементларниң ўзбериқмаларидаги оксидланиш даражаси +5дан -3 га қадар ўзгарали. Азотдан фосфорга ўтилганда уларниң +5 га тенг оксидланиш даражасига эга бўлган бериқмаларининг мустаҳкамлиги ортиши ва аксинча фосфордан висмутга ўтган сари +5 га тенг оксидланиш даражасига эга бўлган бериқмаларининг мустаҳкамлиги камайиши тажрибаларда ишботланган.

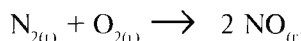
Буни уларниң оксидлари  $N_2O_5 \rightarrow P_2O_5 \rightarrow As_2O_5 \rightarrow Sb_2O_5 \rightarrow Bi_2O_5$  қаторида кислота хоссаларининг сусайиб, асос хоссаларининг кучайиб бориши ҳам тасдиқлайди.

#### XIV. I. АЗОТ

Азот N – атом массаси 14,0067, электрон конфигурацияси  $KL - 2s^2 \cdot 2p^3$ . Табиатда икки барқарор изотоп  $^{14}N$  ва  $^{15}N$  маълум. Бу элемент 1772 йилда Д. Резерфорд томонидан аниқланган бўлиб, икки йилдан кейин А. Лавузье унга “азот” деб ном берган. Азотининг асосий қисми атмосферада (массаси бўйича 75,6%) ёркин ҳолатда бўлиб, бериқмалар ва минераллар таркибида, тирик организмларда учрайди. Унинг молекуласи иккита атомдан тузилган,  $N_2 = 196^{\circ}\text{C}$ да суюқланади ва  $-210^{\circ}\text{C}$ да қотади. Ўзи рантсиз ва ҳидесиз газ, суюқ ҳаводан фракциялаб ҳайдаш (реактификация) йўли билан ажратиб олинади. Одатдаги ишаритда кимёвий инерг ҳисобланади (фақат литий билан бериқади). Юқори температурада ( $400-500^{\circ}\text{C}$ ) ишқорий ва инқорий-ср металлар билан нитрийлар ҳосил қиласи, платина ингтироқида вистория билан  $27-34 \text{ MPa}$  босимла водород билан реакцияга

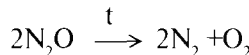
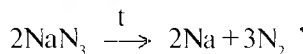
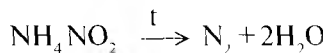
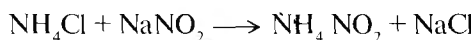
киришади. Электр разряди таъсирида бор, титан, магний ёки кальций нитрилларнинг парчаланишидан ҳосил бўлувчи актив азот кислород ҳамда водород билан, олтингугурт, фосфор буғи ва баъзи металлар билан шиддатли реакцияга киришади.

Атмосферада бўладиган кучли электр разрядлар таъсирида (чақмоқ чаққанда) азот билан кислород бирикади:



Бу реакция чақмоқ чаққанда ажралган иссиқлик ва ҳавонинг ионланиши таъсирида  $\text{N}_2$  молекулалари узилиши туфайли содир бўлади. Молекуляр ҳоллаги азот ( $\text{N}_2$ ) дан таркибida азот бор бирикма ҳосил бўлишини ўз ичига оловчи ушбу оддий реакция азотни боғлашга (фиксациялашга) яққол мисолдир. Саноатда азотни боғлашнинг дастлабки мисоли Габер усули (аммиак олиш) ҳисобланади. Боғланган азот тупроқ унумдорлигини саклаш билан боғлиқ бўлганлиги учун ҳам аҳамиятга эга.

Лабораторияда азотни қўйидаги реакциялар ёрдамида олиш мумкин:

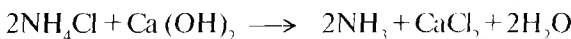
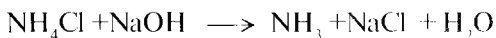


Электрманфийлиги жиҳатидан азот фтор билан кислороддан кейинда туради, шу сабабли азот атоми кислород ва фтор атомлари орасидағи боғларда мусбат қутбланган бўлади. Хлор, бром ва баъзи бошқа элементлар билан ҳосил қилган бирикмаларида қутбланмаган ковалент боғланишга яқин бўлади. Бошқа элементлар билан бириккан азот манфий қутбланади. Азотнинг кўпгина бирикмалари саноат миқёсида ишлаб чиқарилади ва халқ, хўжалигининг турли соҳаларида қўлланади.

**Бирикмалари.** Азот водород билан қатор бирикмалар ҳосил қиласди. Булардан муҳими аммиак  $\text{NH}_3$  ҳисобланади :



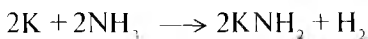
Лабораторияда аммиак, олатда аммоний хлоридга ишкөр таъсири эттириб олинади:



Аммиак саноатда пүлат колонкаларда  $450^{\circ}C$  30 МПа босимда синтез қилинади. Реакцияда ғоваксимон темир катализатор бўлиб хизмат қилади. Реакция учун зарур бўлган азотводород аралашмаси табиий газни конверсия қилиб олинади. “Чирчиқэлектркимёсаноат” бирлашмасида аммиак шу йўл билан олинади.

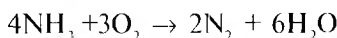
Нормал шароитда газ ҳолатдаги 1 л аммиакнинг массаси 0,77 граммга teng. Аммиак  $+33, 4^{\circ}C$  да суюқланади,  $-77, 8^{\circ}C$  да қотади. Сувда яхши эрийди: бир ҳажм сув 700 ҳажм аммиакни эритади. Концентрланган зритмасида массаси бўйича 25% аммиак бўлади. Бу эритма нашатир (новшадил) спирт деб аталади.

Суюқ аммиакда унинг молекулалари водород боғлари ҳисобига ассоциланади. Суюқ аммиак эритувчи хусусиятига эга бўлиб, унда қатор актив металлар (ишқорий, ишқорий-ер металлар, Al ва бошқалар) эрийди. Металларнинг аммиакдаги суюлтирилган эритмалари зангори рангга, концентранган эритмалари металлсизмон ялтироқ, ранги эса бронзани эслатади. Аммиакда эриган металл аста-секин амид бирикмага ўтади:

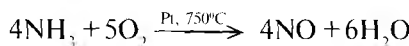


Металл аммиак эритмалари электр токини ўтказали, унда металл атомлари мусбат ионлар ва электронларга парчаланади, булар аммиак молекулалари томонидан сольватланади. Боғланмаган (“сузувчан”) электронларга эга металл аммиак эритмалари кучли қайтарувчи ҳисобланади. Аммиакда азотнинг оксидлаш даражаси  $-3$  га teng бўлганлиги учун, аммиак қатор реакцияларда қайтарувчи вазифасини бажарали.

У кислородда оч-кўкини ранг ҳосил қилиб ёнади:



Аммиак ҳавода ёнмайди, платина катализатори иштирокида эса азот (II)-оксидгача оксидланади:



Аммиак хлор билан реакцияга киришади:

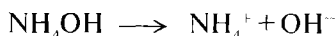


Аммиак асосида амидлар ( $\text{NH}_2^-$ ), имидлар ( $\text{NH}^{+2}$ ) ва нитридлар  $\text{N}^{-3}$  олинади. Булар одатта қаттиқ моддалар бўлиб, сув билан реакцияга киришганда яна аммиак ва металларнинг гидроксидлари ҳосил бўлади. Баъзи нитридларда ( $\text{BN}$ ,  $\text{Si}_3\text{N}_4$  ва бошқалар) кимёвий боғланиш ковалент боғланиш табигатига яқинлашади ва р-элементлар нитридлари карбидларга ўхшайди. Бундай нитридлар қийин эрувчан, қаттиқ ва кимёвий жиҳатдан инерт бўлади. Аммиакнинг галогенли ҳосилалари ҳам маълум. Аммиакда учала водород галогенларга алмашган бирикмалар (бундан  $\text{NF}_3$  мустасно) портлаш билан азот ва галогенларга ажраладиган бекарор моддалардир.

А з о т ф т о р и д –  $\text{NF}_3$  рангсиз газ, оддий шароитда сув билан реакцияга киришмайди, қиздирилганда водород билан водород фторид ҳосил қиласди.

Хлорамин –  $\text{NH}_2\text{Cl}$ , фторамин –  $\text{NH}_2\text{F}$  хлорамин –  $\text{NHCl}_2$  ва фторамин –  $\text{NHF}_2$  ҳам мавжуд. Хлораминлар оқартгич, дезинфекцияловчи воситалар ва заҳарли моддаларни дегазациялашда қўлланилади.

Аммиакнинг сувдаги эритмаси *аммоний гидроксид* деб атади. У кучсиз асос  $\text{NH}_4\text{OH}$  молекулаларининг диссоциалиши натижаси деб изоҳланади:

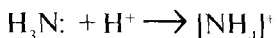


Аммиакнинг  $18^\circ\text{C}$ даги диссоциланиш константаси қуйидагича:

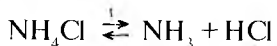
$$K = \frac{[\text{NH}_4^+] [\text{OH}^-]}{[\text{NH}_4\text{OH}]} = 1,75 \cdot 10^{-5}$$

Аммиакнинг сув билан ўзаро таъсирида аммиак молекулаларининг озроқ қисми сувдан протон бириктириб олади, натижада аммоний катиони –  $\text{NH}_4^+$  ва гидроксид ион ҳосил

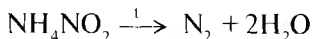
бўлади. Аммоний катионида тўртта ковалент боғланиш бор, улардан биттаси донор-акцептор механизми бўйича ҳосил бўлади:



Аммоний тузлари амиак билан кислоталарнинг ўзаро таъсири натижасида ҳосил бўлади. Таркибида  $\text{NH}_4^+$  иони бўлган бу тузлар, асасан қаттиқ моддалардан иборат. Учувчан кислота тузлари қиздирилганда газсимон ҳолатга ўтиб парчаланади, совитилганда яна бирикади. Буни аммоний хлорид мисолида кўриш мумкин:



Таркибида оксидлаши хусусияти кучлироқ бўлган аниони бор аммоний тузларининг парчаланиши қайтмас реакциядир. Бунга сабаб, бундай тузлар қиздирилганда оксидланиш-қайтарилиш реакцияси рўй бериб, аммоний иони оксидланади, анион эса қайтарилади. Бунга аммоний нитрид ёки аммоний нитратнинг парчаланиши мисол бўла олади:



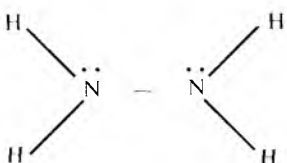
Амиакнинг электрон донорлик хусусиятини лиганд таркибиға кирувчи кўпгина комплекс бирикмаларда кўриш мумкин.

Амиак ва унинг бирикмалари кенг қўлланилади. Унинг сувли эритмаси саноатда, қишлоқ хўжалигида, тиббиёт ва қундалик турмушда қўлланилади. У асосан минерал ўғитлар ва турли хил бирикмалар олишда ишлатилади. Совитиш техникасида амиакдан кенг фойдаланилади. Аммоний сульфат -  $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$  ва аммоний нитрат -  $\text{NH}_4\text{NO}_3$  ўғитлари кенг қўлланилади. Аммоний хлорид -  $\text{NH}_4\text{Cl}$ , чит ва газлама ишлаб чиқаришда, уларни бўяшида, гальваник элементларда, кўргошин ва қалай билан уланадиган металлар юзасини тозалашда ишлатилади.

Суюк амиак (ўғит) нинг афзаллиги шундаки, унинг таркибида азот кўп. Бундай ўғитлар республикамиз кимё корхоналарида (“Чирчиқэлектркимёсаноат”, “НавоийАзот” иш-

лаб чиқариш бирлашмаси ва бошқа корхоналарда) күплаб ишлаб чиқарылмоқда ва пахта далаларида құлланилмоқда.

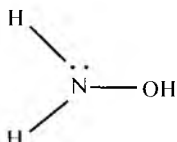
**Гидразин.** Гидроксиламин. Азидоводород. Аммиакнинг водородли бирикмаларидан бўлган гидразин -  $N_2H_4$  рангсиз суюқлик бўлиб,  $113,5^{\circ}C$  да қайнайди.



Унинг тузилиш формуласидан азот атомларида бўлинмаган электрон жуфтлари борлиги кўриниб турибди. Бу гидразинни бириктириб олиш реакцияларига мойиллигидан далолат беради. Гидразин сувда яхши эрийди ва турли нисбатларда аралашади. Сувдаги эритмасида кучсиз асос хоссаларини намоён қиласи, кислоталар билан донор-акцептор механизм бўйича реакцияга киришиб, битта ёки иккита водород ионини бириктиради, натижада икки қатор тузлар (гидразоний хлоридлари -  $N_2H_4 \cdot HCl$  ва  $N_2H_4 \cdot 2HCl$ ) ни ҳосил қиласи. Гидразин натрий гипохлорит билан аммиакнинг ўзаро таъсири натижасида олинади. Гидразин сув молекуласини бириктириб гидрат -  $N_2H_4 \cdot H_2O$  ҳосил қиласи. Гидразингидрат суюқлик,  $52^{\circ}C$  да суюқланади,  $119^{\circ}C$  да қайнайди, кучсиз асос хоссасига эга.

**Гидразин ва унинг ҳосилалари** қайтарувчи ҳисобланади. Ҳаво атмосферасида ёки кислородда ёнганда кўп иссиқлик ажралиб чиқади, шунинг учун у ракета двигателлари ёнилғисининг таркибий қисми сифатида ишлатилади. Гидразин ва унинг бирикмалари заҳарли моддалар қаторига киради.

**Гидроксиламин** -  $NH_2OH$  молекуласидаги азот атоми бўлинмаган электрон жуфтига эга:



Гидроксиламин  $33^{\circ}C$  да суюқланадиган рангсиз кристалл бўлиб, сувда яхши эрийди, кислоталар билан реакцияга киришиб тузлар ҳосил қиласи. У аммиакка ўхшаш бириктириб олиш реакцияларига киришади. Гидроксиламинда азотнинг

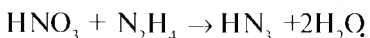
оксидланиш даражаси - 1 га тенг. Шунинг учун у бир йўла қайтарувчи ва оксидланувчи хоссаларини намоён қила олади.

Гидроксиламин нитрат кислотадан олинади:



Гидроксиламин ва унинг ҳоссалари кўпроқ қайтарувчи сифатида маълум. Гидроксиламин оқсилларни олишда ва карбонил бирималарни титрометрик аниқлашда реагент сифатида қўлланилади.

Азид водород, азид кислота (азомид) -  $\text{HN}_3$  нитрат кислота билан гидразиннинг сувли эритмасидан олинади:



Азидоводород  $36^{\circ}\text{C}$ да қайнавчи,  $-80^{\circ}\text{C}$ да қотадиган ўткир ҳидли рангсиз суюқлик, кучсиз кислота. Унинг натрийли тузидан саноатда кенг фойдаланилади. Азидоводород сувли эритмада  $\text{H}^+$  ва  $\text{N}^3$  ионларига диссоциланади.  $\text{N}^3$  аниони чизиқли тузилишга эга бўлиб, унинг электрон тузилишини қуидаги-ча ифодалаш мумкин:



Азидоводороднинг ўзи ва тузлари бўлган азидлар ҳам тез портлайдиган моддалардан ҳисобланади. Қўрошин азид  $\text{Pb}(\text{N}_3)_2$  портловчи моддалар учун дистонатор сифатида ишлатилади. Азидоводород билан кучли водород хлорид аралашмасидан олтин ёки платинани эритиш мақсадида фойдаланилади.

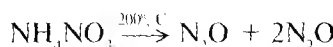
**Азот оксидлари.** Азот электрманфийлиги жиҳатидан фақат фтор билан кислороддан кейинда туриши маълум. Унинг оксид ва оксианионларидағи оксидланиш даражаси +1 дан +5 га боради. Азотнинг олтига оксиди маълум бўлиб, булар қуидагилардир:



Азот оксидлари газ, суюқлик ва кристалл ҳолда учрайди, рангсиз ёки қўнгир рангга эга. Азот гипоксили -  $\text{N}_2\text{O}$  ёқимли ҳидга эга, уни “хушнуд қилувчи газ” леб ҳам аталади.

лаб  
ишил  
I  
Амт  
 $N_2F$

Водород амиак, углерод (II)-оксид ва органик бирекмалар билан портлашыга мойил аралашмалар ҳосил қиласы. Уни аммоний нитрат  $NH_4NO_3$  ни термик парчалаш жүли билан олинади:

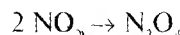


$N_2O$  - ҳозирги вақтта тиббиётда, аэрозол ва құпик ҳосил қылувчи моддалар ишилаб чиқаришида құлланылади.

**Азот (II)-оксид (монооксид)  $NO$**  - сувда ёмон эрувчи рангесиз ва зағарлы газ (асабға салбий таъсир этади). Лабораторияда уни суюлтирилған нитрат кислотаны мис ёки темир инитирокидә қайтарып олинади. Азот (II)-оксид кислород билан реакцияға киришиб, азот (IV)-оксидге айланади:

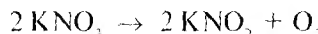


Азот (II)-оксид нитрат кислота ишилаб чиқаришда оралиқ модда бўлиб хизмат қиласы. Азот (IV) оксид -  $NO_2$ , күнгир рангли газ, зағарлы, ҳиди кинини бўғали. Пааст температурада ўз-ӯзидан димерига ўтади:



$N_2O_4$  - шароитта қараб суюқ ва қаттық ҳолда ҳам бўлиши мумкин. Азот (II)-оксид моноксидини платина катализатори инитирокидә оксилиб; ёки оғир металлар нитратларини термик парчалаб олинади. У нитрат кислота ҳомашеши, суюқ ракета ёқилгиси учун оксидловчи сифатида, нефть маҳсулотларидан олтингүргутни ажратишида ва органик бирекмаларни катализитик оксигенацияда ишилатылади.

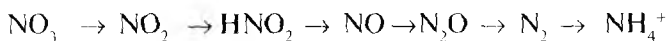
**Нитрит кислота -  $HNO_2$**  Суюлтирилған эритма ҳолидаги мавжуд бўла олади. Туз ва эфирлари *нитритлар* дейилади. Уни нитритларнинг сувдаги эритмасига кислота таъсир эттириш жүли билан олинади. Кучсиз кислота, бекарор, парчаланганда нитрат кислота, азот оксид ва сув ҳосил қиласы. Ишқорий металлар нитритларини (С ва Fe инитирокидә) қиздириб олинади:



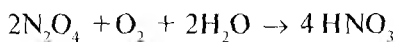
**Нитрат кислота -  $HNO_3$** . Рангесиз суюқлик, сувдан 1,5 баравар оғир,  $86,0^\circ C$  да қайнайды. Сув билан аралашади,

аэогроп ва кристаллоидратлар ҳосил қиласи. Кучли оксидловчи, башка моддаларни оксидлагандага азотнинг оксидацини даражаси +4, +3, +2, +1 ва -3 гача ўзгаради.

Буни қуйидаги схема орқали ифодалани мумкин (нордон яриймада):



Нитрат кислота аммиакни ҳаво кислороди ёрдамида 750° да оксидлаб олинади. Уни диазот тетраоксиддан қуйидаги реакция орқали олиш усулини нитрат кислотанинг бевосита синтези дейилади:



Нитрат кислотанинг маълум оксидлацини даражагача қайтарилиши унинг концентрациясига ва қайтарувчи модданинг активлигига боғлиқ бўлиши кўп тажрибаларда кўрилган. Унда кўроғошин ва қалай эригандага  $\text{NO}_2$  ажралади, кумуш эритилса NO билан  $\text{NO}_2$  нинг аралашмаси ҳосил бўлади. Суюлтирилган нитрат кислота мис билан темирга таъсир эттирилганда NO гази ажралади. Кислогага Zn таъсир эттирилганда концентрацияга қараб  $\text{N}_2\text{O}$ ,  $\text{N}_2$  ва  $\text{NH}_3$  ҳосил бўлади. Нитрат кислота олтингурут, фосфор ва углерод билан ўзаро таъсир этиб, сульфат кислота, фосфат кислота ва карбонат ангидрид ҳосил қиласи.

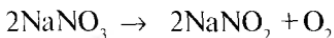
Нитрат кислота пластик массалар саноатида, дори-дармонлар ишилаб чиқаришида, бўёқчиликда, портловчи моддалар, азотли ва комплекс ўғитлар тайёрлашда кенг кўлланилади.

Нитрат кислота кўп металларни ўзида эритиш хусусиятига эгалиги туфайли уидан саноат микёсида фойдаланилади. Сульфат кислота билан аралашмаси нитратловчи аралашма сифатида ишлатилади.

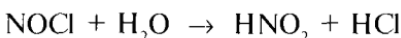
Бир ҳажм нитрат кислотанинг уч ҳажм хлорид кислота билан аралашмаси “зар суви” деб юритилади. У ўзида олтин, платина ва бошқа металларни эритади. Аналитик кимёда оксидловчи сифатида кўлланилади.

Нитрат кислота тузлари бўлган нитратлар, асосан, оқрангли кристаллар бўлиб, сувда яхши эрийди. Натрий, калий, кальций, барий ва аммоний нитратлар **селитралар** деб ҳам аталади. Нитратлар металларга, оксидларга, гидроксидлар ва баъзи тузларга  $\text{HNO}_3$  билан таъсир эттириб олинади. Нитратлар

юқори температура таъсирида парчаланади. Кумуш группаси элементлари нитратлари қиздирилганда парчаланмай суюқланиш хоссасига эга. Актив металлар нитратлари парчаланганда нитратларга айланади:



Азот оксигалогенидларидан бўлган нитрозилхорид -  $\text{NOCl}$  қизгиш-сариқ рангли газ бўлиб,  $-61^{\circ}\text{C}$ дан пастда қизил қон рангли кристаллар ҳосил қиласиди. Нитрозилхорид сув таъсирида нитрат кислота ва  $\text{HCl}$  га парчаланади:



Нитрозилперхлорат қуйидаги усул билан олинади:



Нордон нитрозилсульфат (нитрозилсульфат кислота) ҳам  $\text{N}_2\text{O}_3$  га сульфат кислота таъсириб олинади.

**Нитрозилхорид**,  $\text{NOCl}$ - беқарор модда бўлиб, бир оз иситилганда азот (II)-оксид билан хлорга парчаланади. **Нитро-зилфторид** -  $\text{NOF}$  ва **нитро-зилфторид** -  $\text{NOF}$  лар ҳам маълум. Азот оксигалогенидлари баъзи синтезларда қўлланилади.

**Азот бирикмаларининг қўлланилиши.** Азот аммиак олишда, совитиш аппаратларида, металлургияда ва кимё саноатида инерт муҳит сифатида, электр лампалари ҳамда газ термометрларида қўлланилади. Таркибида азот бўлган хилмакил минерал ўғитлардан қишлоқ хўжалигида кенг фойдаланилади. Азот ва унинг бирикмалари қишлоқ хўжалиги учун зарурдир.

Йилига ердан олинадиган экин ҳисобига ҳар гектар тупроқдан 0,8 - 250 килограммгача азот йўқолади. Ҳаводаги электр разряди пайтида азот билан кислороддан азот оксидлари ҳосил бўлади. Улар қор ва ёмғир сувларида эриб, ҳар гектар ерни 15 кг гача азот бирикмалари билан бойитади. Тупроқда бўладиган бактериялар ҳам ер қувватини боғланган азот билан кучайтиради. Бундай бактерияларнинг маълум турлари атмосфера азотини ўзлаштириб, ҳар гектар ерда 150 килограммгача боғланган азот йига олади.

Таркибида азот бўлган гетероциклик бирикмалар ўнлаб хил дори-дармонлар, юқори молекулали бирикма (полимер)лар, ўсимликларни ҳимоя қилувчи ва металлар коррозиясига қарши ишлатилувчи воситалар тайёрлашда кенг қўлланилади.

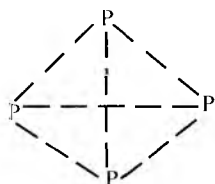
Республикамизда ўғит саноатини вужудга келтиришда мархум академик М. Н. Набиевнинг хизмати бекітілді. Унинг шығырлары билан биргаликта яратған қатор ўғит хиллари науқташиликта, мева, сабзавот ва бопиқа экинлар ҳосилини оширишда амалий аҳамияттаса касб этди. Ўғитлар кимеси илмий-гаджеттер институты ходимлари ўғитларнинг микроэлементли хилларини яратып да диққатта сазовор ишларни бажардилар ва амалиётта татбиқ этдилар. Бундай ўғитлар нафақат Ўзбекистонда, балки бу тун Марказий Осиё республикалари қишлоқ хұжалигыда құлланылмоқда. Бу соңда Ф. М. Мирзаев, С. Т. Тұхтаев, С. Усмонов, Р. Ёқубов, Б. М. Беглов ва бошқаларнинг бажарған ишлери таҳсинга сазовордир.

#### XIV. 2. ФОСФОР

**Фосфор P** – атом массаси 30,9737, электрон конфигурацияси  $KL - 3s^2 \cdot 3p^3$ . Табиатда фосфор ягона изогоп  ${}^{31}P$  ҳолида учрайди. Фосфор ўз бирикмаларыда –3 дан +5 га қадар оксидланиш даражасига эга бўлади. Электроманфийлиги азотга нисбатан пастлиги туфайли фосфор кўпроқ мусбат оксидланган ҳолатда учрайди.

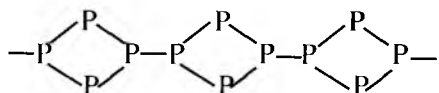
Фосфор 1669 йили X. Бранд томонидан очилган. Ер қобигидаги микдори (масса бўйича)  $9,3 \cdot 10^{-2}\%$ . Табиатда, асосан фосфат минераллари – анатит  $Ca_5(PO_4)_3$  (F, Cl) ва фосфоритлар  $Ca_3(PO_4)_2$ ,  $Ca_5(PO_4)_3(OH, CO_3)$  сифатида учрайди. Унинг аллотропик модификациялари маълум. Оқ фосфор ( $\alpha$ -ва  $\beta$  - шакллари бор) қаттиқ ва суюқ ҳолатда  $P_4$  таркибли тетраэдр шаклидаги молекулалар ҳосил қиласа.

Фосфор атомлари орасидаги баг узунлиги 0,221 нм га, валент бурчаклари  $60^\circ$  га тенг:



Оқ фосфор ҳавода  $44^\circ C$  да ўзи-ўзидан аллангаланиб кетади. У жуда заҳарли. Қиздиргандан платина билан реакцияга киришиади. Ҳаво кислороди, олtingутурт ва металлар билан бевосита бирикади. Оқ фосфор  $CS_2$  да эрийди. Ҳавосиз жойда

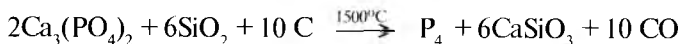
400°С да 1 соат давомида қиздирилган оқ фосфор қизил фосфорга айланади. Қизил фосфор алангаланмайды, у бирмунча захарсиз ҳисобланади. Қизил фосфор занжирсимон тузилишга эга:



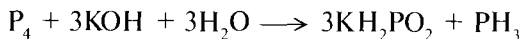
Қизил фосфорнинг зичлиги 2,4 г/см<sup>3</sup>, углерод сульфид CS<sub>2</sub> да эримайди.

Қора фосфор оқ фосфорни 220 – 370°С да юқори босим остида саккиз кун давомида қиздириш орқали олинади. Зичлиги 2,7 г/см<sup>3</sup>, CS<sub>2</sub> да эримайди, электр токини ўтказади.

Фосфор саноат миқёсида кальций фосфатни SiO<sub>2</sub> иштироқида кокс билан қайтариб олинади:

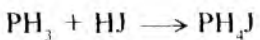
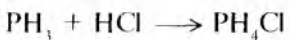


**Фосфорнинг водородли бирикмалари.** *Фосфин ва унинг хоссалари.* Булар фосфор гидрилари деб ҳам юритилади. Фосфин – PH<sub>3</sub> (газ), диfosfin – P<sub>2</sub>H<sub>4</sub> (суюқлик), P<sub>2</sub>H ёки P<sub>12</sub>H<sub>6</sub> (қаттиқ моддалар) шулар жумласига киради. Фосфин ёқимсиз ҳидга эга бўлиб, сувда, CS<sub>2</sub>, бензол, эфир ва циклогексанолда эрийди. Кучли қайтарувчилардан ҳисобланади. Қиздирилганда парчаланади, 100°С дан юқорида ҳавода аланталаниб кетади. Фосфиннинг кислород билан аралашмаси портлайди. Фосфин қуйидаги реакция ёрдамида олинади:

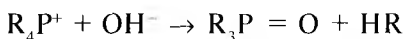


Фосфин кальций ёки алюминий фосфиддан ҳам олиниши мумкин. Фосфиннинг сувдаги эритмалари ўзига хос хусусиятга эга. Уларда кислота ва асос хоссалари борлиги сезилмайди. Аммо фосфин кучли кислоталар билан фосфоний тузларини ҳосил қила олади:

Фосфин тоза фосфор олиш мақсадида ҳамда фосфор органик бирикмалар синтезида ишлатилади. Фосфиннинг ҳосилаларидан бўлган фосфиналкиленлар, фосфинатлар, фосфинитлар, фосфиноксидлар ва фосфитлар турли соҳаларда қўлланилади.



Фосфоний бирикмалари. Умумий формуласи:  $\text{R}_4\text{P}^+ \text{X}^-$  ( $\text{R}=\text{H}$ , алкил, арил;  $\text{X}=\text{Cl}^-$ ,  $\text{Br}^-$ ,  $\text{J}^-$ ,  $\text{OH}^-$ ,  $\text{OR}^-$  бўлган кристаллар. Кутбли эритмаларда эрийди. Булар осон гидролизланади ва қиздирилганда диссоциланади. Тўртламчи фосфоний бирикмалари барқарор бўлиб, гидроксидлари асос хоссаларига эга. Қиздирилганда учламчи фосфинлар оксида ҳосил бўлади:



Фосфоний литийорганик бирикмалар билан бирикканда илдла ҳосил бўлади.

Фосфоний тузлари фосфиннинг ҳосилаларига алкил (арил) галогенидлар таъсир эттириб ёки фосфорнинг галогенидлари ( $\text{PG}_3$ ) га Гринъяр реактиви қўшиб олинади.

Тўртламчи фосфоний бирикмалари экстрагент, эмульгатор ва фотопреагентлар сифатида қўлланилади.

Металлар фосфидлари улар нисбий электр мусбатлиги юқори бўлган элементларнинг фосфор билан бирикмалари бўлиб,  $600 - 1200^\circ\text{C}$  да вакуумда ёки инерт атмосферада олинади.

Ишқорий ва ишқорий-ер металлар фосфидлари осон гидролизланади ва кислоталар билан реакцияга киришади.  $d$ -элементлар оиласига мансуб кўпгина элементлар фосфидлари  $2000^\circ\text{C}$  дан юқорида эрийдиган бирикмалар бўлиб сувда эримайди, кислоталар таъсирига берилмайди. Фосфидлар ярим-үтказгич материаллар сифатида ва металларни оксидланишдан саклайдиган ҳимоя қопламлари тайёрлашда ишлатилади.

Фосфорнинг  $\text{P}_2\text{O}_3$  (димери  $\text{P}_4\text{O}_6$ ),  $\text{P}_3\text{O}_4$  ва  $\text{P}_2\text{O}_5$  (димери  $\text{P}_4\text{H}_{10}$ ) каби оксидлари бор. Буларда фосфорнинг оксидланиш ларражаси +3 ва +5 га teng. Субоксиди  $\text{P}_2\text{O}_4$  ҳам маълум.

Фосфор (V)-оксиди  $\text{P}_2\text{O}_5(\text{P}_4\text{H}_{10})$  - кучсиз уч негизли фосфат кислота  $\text{H}_3\text{PO}_4$  нинг ангидриди бўлиб, сувни шиддатли бириктириб олишга мойил бўлади. Шунинг учун ҳам у сувезлантирувчи восита сифатида ишлатилади. Фосфор (III)-оксиди  $\text{P}_2\text{O}_3$  ( $\text{P}_4\text{O}_6$ ) эса кучсиз уч асосли фосфит кислота  $\text{H}_3\text{PO}_3$  нинг ангидриди ҳисобланади.  $\text{P}_2\text{O}_5$  қорсимон масса бўлиб,  $420^\circ\text{C}$  да суюқланади, у қуруқ ҳавода фосфорни

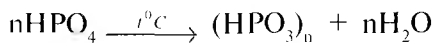
ёндириш йўли билан олинади. Газ ва суюқликларни куритишида, органик ва анорганик синтезда конденсацияловчи агент, изобутилен синтезидаги катализатор ва фосфат шишилар олишда қўшимча сифатида ишлатилади. Фосфор оксидлар кислоталар олиш учун хомаше бўлиб ҳисобланади.  $P_2O_5$  бир молекула сув билан метафосфат кислота -  $HPO_3$ , икки молекула сув билан пирофосфат кислота -  $H_4P_2O_7$  ва уч молекула сув билан бириккандаги эса ортофосфат кислота -  $H_3PO_4$  ҳосил бўлади. Булар ичидаги мухими ортофосфат кислота ҳисобланади. Фосфат кислота  $42^{\circ}C$  да суюқланадиган ва ҳавода буғланувчи қаттиқ модда. Саноатдаги фосфат кислота суюқлик сифатида ишлаб чиқарилади. У табиий фосфоритни  $H_2SO_4$  да эритиш йўли билан олинади. Фосфат кислотани буғ ҳолатидаги фосфорни сув иштирокида катализитик оксидлаш йўли билан ҳам олиш мумкин.

Ортофосфат кислота тузлари фосфатлар дейилади. Буларга  $K_2H_2PO_4$  (калий дигидрофосфат),  $K_2HPO_4$  (калий гидрофосфат) ва  $K_3PO_4$  (калий фосфат) мисол бўлади. Пирофосфатлар ( $NaP_2O_7$  ва бошқалар) ҳам маълум. Фосфат кислота ва унинг тузлари синтетик юувчи воситалар ва фосфорли ўғитлар ишлаб чиқаришда ишлатилади.

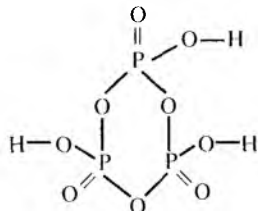
Фосфит ва фосфат кислота қиздирилганда конденсация реакцияларига киришуви ўзига хос хусусиятларидан ҳисобланади. Бу кислоталарнинг икки, уч ёки ундан ортиқ молекулалари биришиб, йирикроқ молекулалар ҳосил қилганда сув ажralиб чиқади:



Конденсация давом эттирилганда эмпирик формуласи  $HPO_3$  бўлган фосфатлар ҳосил бўлади:



Ана шундай кислоталардан бўлган триметафосфат кислота ( $(HPO_3)_3$ ) циклический тузилишга эга:



Фосфор галогенидлари. Булар қаторига  $\text{PF}_3$ ,  $\text{PF}_5$ ,  $\text{PCl}_3$ ,  $\text{PCl}_5$ ,  $\text{PBr}_3$ ,  $\text{PBr}_5$  ва  $\text{PJ}_3$  лар киради.  $\text{P} - \text{X}$  ( $\text{X}$  – галоген) да боғларнинг қутбланганлиги қуйидаги қаторда ўзгаради.  $\text{PF} > \text{PCl} > \text{PBr} > \text{PJ}$ .

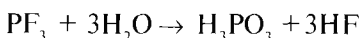
Бу қатор фосфор билан галогенлар орасидағи электроманфийлик фарқига мөс келади.

Фосфор уч фторид  $\text{PF}_3$  қуйидаги реакция ёрдамида олинади:



$\text{PF}_5$  элементлардан түғридан-түгри олиниши ёки  $\text{CaF}_2$  ни  $\text{P}_4\text{H}_{10}$  билан қыздыриб синтез қилиниши мумкин.  $\text{PCl}_3$  оқ ёки қизил фосфорга хлортасыр эттириб олинади. Бошқа галогенлар ҳам шу йўл билан ҳосил қилиниши мумкин.

Фосфор галогенидлари сув билан гидролизланади. Сув мўл бўлганда реакция маҳсулотлари сифатида фосфорнинг кислородли кислоталари ва водород галогенидлар ҳосил бўлади.



Юқоридаги реакциялардан лабораторияда сувни камроқ ишлатиб галогеноводород олиш мақсадида фойдаланилади. Фосфор галогенидлари спиртлар ва карбон кислоталарни галогенлашда ва металлар коррозиясига қарши курашишда ишлатилади.

Фосфорокситрихлорид (фосфор хлороксид, хлорли фосфорил)  $\text{POCl}_3$ ,  $107,2^\circ\text{C}$  да қайнайди. У хлороформда, углерод (IV)-хлорид ва бензолда эрийли.  $\text{PCl}_3$  ни кислород билан  $20 - 50^\circ\text{C}$  да оксидлаб ёки  $\text{PCl}_5$  ни сув етишмаган ҳолда гидролизлаб олинади. У трибутилфосфат олишда ва баъзи реакцияларда катализатор сифатида ишлатилади.

Фосфорокситрифтотрид  $\text{POF}_3$  газ ҳолатдаги модда бўлиб, сув билан гидролизланади.  $\text{POCl}_3$  ёки  $\text{P}_2\text{O}_5$  га фтор тасыр эттириб олинади. Спирт ва ацетон углерод (IV)-хлоридда яхши эрийди. Фторфосфат кислоталар ва фторфосфатлар олишда оралиқ модда ҳисобланади.

Фосфор ва унинг бирикмаларини ишлатилиши. Фосфор фосфат кислоталар олишда, соатсозликда, металл қотишмаларини тайёрлашда ва гугурт саноатида кенг қўлланилади. Унинг ўнлаб хил бирикмалари минерал ва микроўйтлар ишлаб чиқаришда, полимерлар саноатида ишлатилиди. Консерва ва гўшт саноатида ишлаб чиқарилувчи балиқ ва гўшт фосфорга бой маҳсулотлар ҳисобланади.

Фосфор ва унинг бирикмалари биологик системаларда катта аҳамиятга эга. Фосфор РНК ва ДНК даги фосфат групаплари таркибиға киради, у оқсил синтези ва насл информасиясини сақлашда иштирок этади. У биологик ҳужайраларда энергия захирасини яратувчи аденоцитрифосфат молекулалари таркибиға киради. Равшанки, таркибидаги фосфор бирикмалари бор моддалар биокимёвий жараёнларда катта аҳамият касб этади.

#### XIV. 3. МИШЬЯК, СУРЬМА ВА ВИСМУТ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ХОССАЛАРИ

**Элементларнинг умумий тавсифи. Табиатда учраши.** Инсониятга илгаридан маълум бўлган бу элементларнинг хоссаларида ўзига хос хусусиятлар билан бир қаторда кўп яқинликлар ҳам бор.

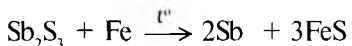
Мишъяқ ўз бирикмаларида кўпроқ  $-3$ ,  $+3$ ,  $+5$ , сурьма  $+3$  ва  $+5$ , висмут эса  $+3$  оксидланганлик даражасини намоён қиласиди. Элементларнинг муҳим бирикмалари арсин -  $\text{AsH}_3$ , галий арсенид -  $\text{GaAs}$ , арсин оксид -  $\text{As}_2\text{O}_3$ , арсин хлорид -  $\text{AsCl}_3$ , олtingугуртли бирикмаси -  $\text{As}_2\text{S}_3$ , стибин хлоридлари  $\text{SbCl}_3$ ,  $\text{SbCl}_5$ , олtingугуртли бирикмаси -  $\text{Sb}_2\text{S}_3$ , оксиди  $\text{Sb}_2\text{O}_5$ , комплекс бирикмаси -  $\text{Na}[\text{Sb}(\text{OH})_6]$ , висмут оксиди  $\text{-Bi}_2\text{O}_3$ , нитрати -  $\text{Bi}(\text{NO}_3)_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  аҳамиятлидир.

Ер қобиғида мишъяқ  $1,7 \cdot 10^{-24}\%$ , сурьма  $5 \cdot 10^{-5}\%$  ва висмут  $2 \cdot 10^{-5}\%$  ни ташкил этади. Табиатда мишъяқ асосан металлар ёки олtingугурт билан биргаликда учрайди, эркин ҳолда кам бўлади. Сурьма эса эркин ҳолда ва олtingугуртли бирикмаси сифатида учрайди. Висмут табиатда нисбатан кам тарқалган бўлиб, висмут охраси -  $\text{-Bi}_2\text{O}_3$  (бисмит) ва висмут ялтироғи -  $\text{-Bi}_2\text{S}_3$  сифатида учрайди. Мишъякнинг минералларидан арсенопирит -  $\text{FeAsS}$ , реальгар  $\text{As}_4\text{S}_4$  ва аурипигмент -  $\text{As}_2\text{S}_3$  лар маълум. Сурьманинг сульфиди бўлган антимонит -  $\text{Sb}_2\text{S}$  (сурьма ялтироғи) ҳам табиатда кенг тарқалган.

Мишъяк ва унинг бирикмалари кучли заҳарли моддалар ҳисобланади. Стибин – $SbH_3$ , ҳам шундай заҳарли бирикмалардан биридир.

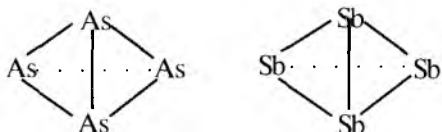
**Олининиши ва хоссалари.** Мишъяк арсенопирит  $FeAsS$  ни юқори температурада парчалаб олинади.

Суръма антимонитни темир билан қиздириш орқали ҳосил қилинади:



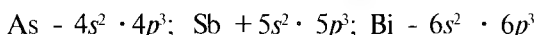
Кўмир билан қайтарилиган оксидларидан ҳам ўз навбатида мишъяк билан суръма ажратиб олинади. Висмут эса висмутинит  $Bi_2S_3$  ни оксидлаб ёки висмут (III)- оксидни  $Bi_2O_3$  ни қайтариб (углерод билан) олинади. Висмутнинг асосий қисми қўргошин ва мис олишда қоладиган саноат чиқиндияридан ажратиб олинади.

Мишъяк билан суръманинг ҳам фосфор каби аллотропик ўзгаришлари маълум. Юқори температурагача қиздирилиган элементлар буглари тез совитилганда иккала элемент сариқ рангли металлмас хоссаларга эга бўлган қаттиқ моддаларга айланади. Буғ ҳолатида элементлар ҳам оқ фосфор каби тетраэдрик молекулалар  $As_4$  ва  $Sb_4$  қўйидагича кўринишга эга бўлади:



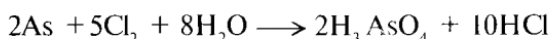
Булар иситилганда ёки нур таъсир эттирилганда кулранг ҳолдаги металл хосали атомлардан тузилган қаватларга эга бўлади. Висмут буғ ҳолида  $Bi_2$  тузилишда ҳам бўлади. Висмут кўпроқ оқиши-қизгиш рангли металл хоссасига эга элементdir. Мишъяк билан суръма мўрт бўлиб висмутда бу хусусият нисбатан камроқ бўлади. Висмутнинг суюқ ҳолатдаги зичлиги қаттиқ ҳолатдаги зичлигидан ортиқ эканлиги маълум.

Асосий ҳолатда элементларнинг ташқи электрон қобиқлари конфигурацияси қўйидагича бўлади:



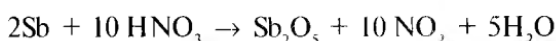
Оддий шароитда ҳавода мишъяк секин оксидланади, қаттиқ қиздирилганда ёниб оқ рангли оксид –  $As_2O_3$  га

айланади. Мишъяк сувда эримайди. Юқори температурада мишъяк күпгина элементлар билан тұғридан-тұғри бирикади:



Мишъяк одатдаги шароитта концентранттан  $\text{HNO}_3$  ва  $\text{H}_2\text{SO}_4$  билан, қиздирилганда эса зар суви ва ишқор эритмалари билан реакцияга киришади.

Сурьма одатдаги шароитта галогенлар ( $\text{F}$  бундан мустасно) билан, қиздирилганда кислород, концентранттан  $\text{H}_2\text{SO}_4$  ва  $\text{HNO}_3$ , зар суви билан реакцияга киришади:



Висмут одатдаги шароитта сув ва кислород билан реакцияга киришмайди, қиздирилганда галоген ва халькогенлар, концентранттан  $\text{H}_2\text{SO}_4$  ва  $\text{HNO}_3$  билан реакцияга киришади. У ишқорий, ишқорий-ер ва нодир металлар билан реакцияга киришиб висмутидлар ҳосил қиласы.

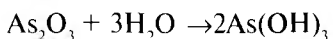
Мишъяк металлар билан ҳосил қылган бирикмалар арсында деңгелдейді. Булар юқори температурада эрійдігандан зич моддалар бўлиб, баъзилари гидролізланади. Оксидловчилар таъсирида арсенитларга айланади. Арсенидлар элементларни вакуумда ёки инерт атмосферада қиздириш билан ҳосил қилинади. Стибинидлар (антимонидлар) суръманинг металлар билан бирикмаси бўлиб, кристалл тузилишга эга. Ишқорий металларнинг стибинидлари сув билан парчаланади. Концентранттан кислоталар ва зар суви ҳам стибинидларга таъсир қиласы.

Арсенидлар билан стибинидлар яримұтказувчанлик хоссасига эга. Улар қүёш батареяларида, инфрақизил - детекторларда, Холл датчиклари, туннель диодлари, нур диодлари, транзисторлар ва лазер қурилмаларида құлланилади.

**Бирикмалари ва уларнинг хоссалари.** Мишъяк, сурьма ва висмут водород билан тұғридан-тұғри реакцияга киришмайди. Арсин  $\text{AsH}_3$  ва стибин  $\text{SbH}_3$  құланса ҳидри газ бўлиб, сувда эримайди, тез парчаланади ва ўта захарли. Висмутин  $\text{BiH}_3$  эса стибинга қараганда ҳам бекарордир. Булар элементларнинг түрли бирикмаларини актив металлар билан қайтариш орқали олинниб, “күзгу” ҳосил қиласы.

Мишъяк, суръма ва висмут оксидлари ( $\text{Э}_2\text{O}_3$ ) тегишлича элементларнинг кислород билан реакциясидан ҳосил бўлган кристаллардан иборат. Буғ ҳолатдаги  $\text{As}_2\text{O}_3$  ва  $\text{Sb}_2\text{O}_3$  лар димер молекулалар ( $\text{As}_4\text{O}_6$  ва  $\text{Sb}_4\text{O}_6$ ) шаклида бўлади.

**Мишъяк ангидрид**,  $\text{As}_2\text{O}_3$  маргумуш номи билан ҳам маълум. Сувда эрийди, бунда арсенит кислота ҳосил бўлади.  $\text{As}_2\text{O}_3$  амфотер ҳоссага эгалиги сабабли ҳам кислота, ҳам ишқорлар билан реакцияга киришиб тузлар ҳосил қиласди.  $\text{Sb}_2\text{O}_3$  ва  $\text{Bi}_2\text{O}_3$  лар сувда эримайди. Гидроксидлари  $\text{Sb}(\text{OH})_3$  ва  $\text{Bi}(\text{OH})_3$ ,  $\text{Sb}$  ва  $\text{Bi}$  тузлари эритмасига ишқорлар таъсир эттириб олинади. Мишъяк гидроксид  $\text{As}_2\text{O}_3$  ни сувда эритиб олинади:



Мишъяк гидроксили ҳам амфотер ҳоссаларни намоён қиласда, унда кислота ҳоссалари устунроқ туради.  $\text{Bi}(\text{OH})_3$  асос ҳоссаларига эга. У концентрангланган ишқор эритмаларида жуда оз эрийди, ишқорий муҳитда қалай бирикмалари  $\text{Bi}(\text{OH})_3$  ни металлгача қайтаради.

Оқ рангли гидратланган оксид модда  $\text{Sb}_2\text{O}_5 \cdot x\text{H}_2\text{O}$  ни  $\text{KOH}$  билан қиздирилганда калийнинг гексагидроксостибинати  $\text{K}[\text{Sb}(\text{OH})_6]$  ҳосил бўлади.

Мишъяк ва суръма кислоталари нитрат ва фосфат кислоталарига қараганда кучсиз ҳисобланади. Масалан,  $\text{HAsO}_2$  ( $K = 6 \cdot 10^{-10}$ ) эритмасида мувозанат чапга сурилган бўлади:



$\text{H}_3\text{As}_3\text{O}_3$  кислота фосфит кислота  $\text{H}_3\text{PO}_4$  дан фарқли ўлароқ  $\text{As} - \text{H}$  боғига эга эмас, тузилиши  $\text{As}(\text{OH})_3$  дир. Арсенит кислота ва унинг тузлари кучли қайтарувчилардан ҳисобланади.

Арсенат кислота  $\text{H}_3\text{AsO}_4$  ўртача кучли, аммо фосфат кислотадан кучсизроқ. Уч негизли бу кислотанинг ионланиш константаси

$$K_1 = 5 \cdot 10^{-3}, K_2 = 4 \cdot 10^{-5} \text{ ва } K_3 = 6 \cdot 10^{-10} \text{ (25}^\circ \text{ C)}$$

Метафосфат ва пирофосфат кислоталар каби мишъякнинг ҳам мета  $\text{HAsO}_3$  ва пирокислоталари  $\text{H}_4\text{AS}_2\text{O}_7$  мавжуд.  $\text{H}_3\text{SbO}_3$  ёки  $\text{Sb}(\text{OH})_5$  - антимонат кислота ёки стибин (V)- гидроксид дейилиб, оқ аморф моддадан иборатdir. У амфотер ҳоссага эга. Суръманинг пироантимонат кислота  $\text{H}_4\text{Sb}_2\text{O}_7$  си ҳам

мавжуд.  $H_3SbO_5$ ,  $HSbO_3$  ва  $H_4Sb_2O_7$  лар кучсиз кислота ҳисобланади.

Эркин ҳолда ажратиб олинмаган висмут кислотанинг тузлари ҳам бор, улар *висмутатлар* деб аталади. Буларга  $NaBiO_3$  ва  $AgBiO_3$  мисол бўла олади. Висмутатлар кучли оксидловчилар ҳисобланади. Арсенатлар эса фосфатларга ўхшайди.

Мишъяқ (III), суръма (III) ва висмут (III) нинг галогенли бирикмалари юқори температурада қайновчи суюқлик ёки кристалл моддалардир. Улар элементларнинг бирикишидан ёки бошқа бирикмаларидан ҳосил қилинади:  $AsCl_3$ ,  $AsJ_3$ ,  $AsF_3$ ,  $SbCl_3$ ,  $SbBr_3$ ,  $SbJ_3$ ,  $BiCl_3$ ,  $BiBr_3$ ,  $BiJ_3$  ва  $BiF_3$  лар реакцияларда катализатор, аналитик реактив, яримўтказгич бирикмалар синтези, керамик буюмлар хомашёсига қўшимча сифатида, газмолларни бўяшда ва бошқа соҳаларда қўлланилади.

Пентагалогенидлардан фақат  $AsFS$ ,  $SbCl_5$  ва  $BiF_5$  лар маълум. Буларнинг баъзилари гидролизланади. Пентагалогенидлар галогенловчи агент бўлиб реакцияларда катализатор, соғф  $As$ ,  $Sb$  ва  $Bi$  ларни одиша хомашё бўлиб хизмат қиласди.

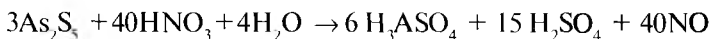
Антимонил тузлари умумий формуласи  $(SbO)_nX$  бўлиб, бу ерда  $X=Cl^-$ ,  $SO_4^{2-}$ ,  $NO_3^-$  дир.  $Sb^{+3}$  тузларига  $Sb_2(SO_4)_3 \cdot H_2O$ ,  $Sb(NO_3)_3$ ,  $SbPO_4$  ва  $Sb_4S_3$  киради. Калий антимонил тартрат  $K_2[Sb(C_4H_9O_6)_2] \cdot 3H_2O$  кристалл модда бўлиб, сувда эрийди, тиббиётда “қустирадиган тош” сифатида маълум.

Висмутил тузлари  $(BiO)_nX$  (бу ерда  $X=F^-$ ,  $Cl^-$ ,  $Br^-$ ,  $I^-$ ,  $CO_3^{2-}$ ,  $NO_3^-$ ,  $SO_4^{2-}$ ) сувда эримайди.  $BiOClO_4$ - сувда эрийди. Висмутил карбонатнинг кристаллогидрати  $(BiO)_n \cdot CO_3 \cdot H_2O$  кристалл бўлиб, сув ва сниртда эримайди. У водород хлорид ва нитрат кислота таъсирида парчаланади. Сода ёки  $(NH_4)_2CO_3$  билан висмут тузлари эритмаларининг реакцияси натижасида олинади. Бу туз сил ва ошқозон касалликларини даволашда қўлланилади.

Элемент бирикмаларининг олтингугурт билан ўзаро таъсиридан  $As_4S_3$ ,  $As_4S_4$ ,  $As_2S_3$ ,  $As_2S_5$ ,  $Sb_2S_5$ ,  $Sb_2S_3$ ,  $Bi_2S_3$  каби қатор сульфидлар ҳосил бўлади. Мишъяқ сульфидлари сарич, суръманники зарғалдоқ ва висмутники қора бўлганлиги туфайли уларни бир-биридан осон фарқ қилиш мумкин. Аморф ҳолдаги зарғалдоқ  $Sb_2S_3$  шаклга ўтади. Қора рангли суръма сульфиди  $Sb$  ва  $S$  лар бирикканда ҳам ҳосил бўлади.

Юқорида формуласи келтирилган сульфидлар сувда ва оксидловчиларни бўлмаган кислоталарда эримайди.  $As_2S_5$  нинг

концентрланган нитрат кислотада эриш реакцияси қуиін ағыла боради:



Мишъякнинг  $\text{As}_2\text{S}_3$  ва  $\text{As}_2\text{S}_5$ , ҳамда суръманинг  $\text{Sb}_2\text{S}_3$  каби сульфид бирикмалари бошқа сульфиллардан фарқ қилиб, аммоний сульфид  $(\text{NH}_4)_2\text{S}$  эритмасида эрийди, бунда тиокислоталарнинг  $(\text{NH}_4)_3\text{AsS}_3$ ,  $(\text{NH}_4)_3\text{AsS}_4$ ,  $(\text{NH}_4)_3\text{SbS}_3$  каби тузлари ҳосил бўлади. Бу реакциядан анализларда мишъяк ва суръманни бошқа элементлардан ажратиб олиш мақсадида фойдаланилади. Тиокислота тузларининг нордон эритмасидан эркин тиокислоталар ажралади. Булар тегишли металлар сульфиллари билан  $\text{H}_2\text{S}$  га осон парчаланади.

**Ишлатилиши.** Мишъяк қотишималар ва яримүтказгич материаллар таркибиға киради. Мишъяк бирикмалари маҳсус шишалар ишлаб чиқаришда, чарм-мўйна буюмларини консервалашда, ёғоч антисептиги, физиологик актив ва заҳарли моддалар тайёрлашда ишлатилади.

Суръма ҳам кўпинча қотишималар таркибиға киради. У яримүтказгичлар техникасида ишлатилади. Қўрғошин аккумулятори пластинкаларини тайёрлашда суръма ва мишъякдан фойдаланилади. Суръма бирикмалари пигмент, бўёқ, глазур ва эмаль ишлаб чиқаришда ишлатилади. Суръма сульфат ва сульфид (V) пиротехникада ишлатиладиган қотишималарга қўшилади.

Висмут турли қотишималар, шу жумладан, енгил суюқланадиган Вуд қотиши маси таркибиға киради. Бундай қотишималардан пластмасса буюмлари ва абразив материаллар учун қолиплар тайёрланади. Термоэлектрик генераторларда ва ядро реакторларида висмутдан фойдаланилади. Висмут титанат оптик модулятор ва акустик тузаткичларда ишлатилади. Висмут молибден катализаторларидан саноатда фойдаланилади. Висмуталлар бир қанча элементларни фотометрик ва экстракцион-фотометрик усул билан аниқлашда ишлатилади. Висмут бирикмаларидан тиббиётда, қишлоқ хўжалиги, косметика ва шу каби бошқа кўпгина соҳаларда фойдаланилади.

## X V Б О Б

### ДАВРИЙ СИСТЕМАНИНГ VI ГРУППА АСОСИЙ ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИ

**Умумий тасиғи.** Даврий системанинг олтинчи группа асосий группача элементаларига кислород -O, олtingугурт -S, селен-Se, теллур -Te ва полоний -Po киради. Бу элементлар атомларининг ташқи электрон қаватларидан  $s^2 \cdot p^4$  электронлар мавжуд. Шунинг учун (кислороддан бошқа) бу элементларнинг валентликлари -2 дан +6 гача ўзгаради. Кислород атомининг ташқи электрон қаватида олтига электрони бўлишига қарамасдан, у ҳар доим бошқа атомлардан иккита электрон қабул қилиб, оксидланиш даражаси манфий иккига тенг бўлади. Кислород атомининг ионланиш потенциали катта қийматга эга бўлганлиги учун атомда электронлар жуда мустаҳкам жойлашгандир. Шунинг учун кислород атомидан электрон тортиб оладиган элемент фақат фтор атомидир. S, Se, Te, Po элементлари эса Коссель назариясига асосан ўз ташқи электрон қаватларидаги электронлар сонини саккизга етказиш учун бошқа элементлардан иккита электрон қабул қилиб манфий зарядланади. Бундан ташқари, бу элементлар ташқи қаватда жойлашган олтига электронини йўқотиб мусбат зарядга эга бўлади. Олтинчи группа асосий группача элементларининг металлмаслик хоссалари, группа бўйича юқоридан пастга қараб камайиб боради. Шунинг учун кислород ва олtingугурт кучли металлмас хоссасини, селен ва теллур эса металл ва металлмас хоссаларини, полоний эса кучли металл хоссасини намоён қиласди.

#### XVI. КИСЛОРОД

Кислород атоми  $1s^2 \cdot 2s^2 \cdot 2p^4$  электрон формулага эга. Кислород табиатда эркин ва кимёвий бирикма ҳолида учрайди. Унинг барқарор  $^{16}\text{O}$ ,  $^{17}\text{O}$  ва  $^{18}\text{O}$  изотоплари мъълум. Бундан ташқари, сунъий равишда ҳосил қилинган  $^{14}\text{O}$ ,  $^{15}\text{O}$ ,  $^{19}\text{O}$  каби беқарор изотоплари ҳам бор. Кислород эркин ҳолда ҳаво таркибида 20,9% ни ташкил этади. Кимёвий бирикма ҳолида сув ва Ер қобиғидаги кўпгина моддалар таркибида учрайди.

**Олининиши.** Кислородни биринчи бўлиб, бир-бирларидан бехабар ҳолда, Шееле ва Пристлилар олишга муваффақ бўлганлар. Шееле биринчи марта селитрани термик парчалаб кислород олган. Пристли эса пиролюзитга концентранган

сульфат кислота таъсир эттириб кислород олишга эришган. Кислород лабораторияда бертолле тузини ва нитратларни термик парчалаб олинади. Бундан ташқари, лаборатория шароитида сувни, ишқорларни электролиз қилиб ҳам кислород олинади.

Хозирги вақтда техникада кислород Линде усулида суюқ ҳавони фракциялаб ва сувни электролиз қилиш усули билан олинади. Сувни электролиз қилиш натижасида катодда водород, анодда эса кислород ажралиб чиқади.

**Хоссалари.** Кислород газ ҳолатда рангсиз, мазасиз, ҳидсиз модда. Унинг молекуласи икки атомдан тузилган. Суюқ ва қаттиқ ҳолатда кислород оч-ҳаворанг, парамагнит хоссасини намоён қилиб, электр токини ўтказади.

Қаттиқ ҳолатда кислород гексагонал кристалл тузилишга эга. Жуда тез совитиш натижасида кристалл структураси ўзгариб, янги фазага ўтади. Молекула ҳолатдаги кислородда (Полинг назариясига асосан) иккита электрон жуфти ҳисобига вужудга келган иккиламчи боғланиш эмас, балки иккита уч электронли боғланиш билан ўралган битта оддий боғланиш мавжудdir. Шу нуқтаи назардан  $O_2$  молекуласининг тузилишини қўйидагича ифодалаш мумкин:  $[O \cdots O]$ . Кислороднинг ўзига хос хоссаларидан бири элементлар билан бирикма ҳосил қилинча ёруғлик ва иссиқликнинг ажралиб чиқаришидир. Кислород оддий шароитда пассив модда, лекин қиздирилганда ва катализаторлар иштироқида деярли барча элементлар билан бирика олади. Элементларнинг кислородли бирикмалари оқсидлар деб аталади. Элементлар кислородли бирикмаларининг асосли хоссалари Д.И. Менделеевнинг кимёвий элементлар даврий системасида давр бўйича чандан ўнгга қараб сусайиб, кислотали хоссалари ортиб боради. Чунки элементлар билан кислороднинг бирикиши натижасида кимёвий боғланиш (табиати) ҳам ўзгариб боради. Агар кислород билан элемент орасида ион боғланиш вужудга келса бирикмалар асос хоссасига, ион-ковалент боғланиш вужудга келса бирикмалар амфотер хоссага, ковалент боғланиш вужудга келса бирикмалар кислотали хоссага эга бўлади:

$Na_2O$ ,  $K_2O$ ,  $CaO$   
асосли оксидлар

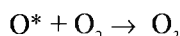
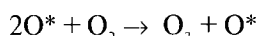
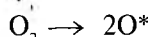
$Al_2O_3$   
амфотер  
оксид

$P_2O_5$ ,  $SO_3$ ,  $Cl_2O_7$   
кислотали  
оксидлар

Асосли оксидлар сувда эриб ишқорлар, кислотали оксидлар сувда эриб кислоталар ҳосил қиласи. Амфотер оксидлар сувда ёмон, лекин кислоталарда ва ишқорларда яхши эрийди. Кислороднинг элементлар билан ҳосил қилган бошқа бирикмаларини, ҳар қайси элементнинг умумий хоссаларини ўрганишда батафсил тушунтириб берилади. Кислороднинг аллотропик шаклларидан бири озондир.

**Озон.** 1785 йилда Ван Марум электр машиналари ишлайтган вақтда ёқимсиз ҳид пайдо бўлганини пайқали. Кейинчалик 1840 йилда Шёнбайн суюолтирилган сульфат кислотани электролиз қилиш натижасида ажралиб чиқсан ёқимсиз ҳидли газ озон эканлигини аниқлади. Озон сўзи грекча “ҳидли” сўзидан олинган. Озон нам оқ фосфорнинг ҳавода оксидланишидан, кислородга бой бўлган перманганат ва бихромат бирикмаларининг концентранган сульфат кислотада парчаланишидан, шунингдек, фторгра сув ва ҳаво таркибидаги кислородга ультрабинафша нурлари таъсир эттирилганда ҳам ҳосил бўлади.

Кислороддан озон ҳосил бўлиши занжир реакцияси қуидаги схема бўйича боради:

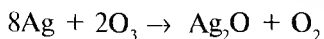


Техникада озон маҳсус озонаторларда олинади.

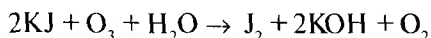
Озоннинг молекуляр тузилишини қуидагича тушунтириш мумкин. Озон молекуласидаги марказий кислород атоми  $\text{sp}^2$  гибридланган ҳолатда бўлади. Марказий атомнинг икки  $\text{sp}^2$  гибридланган орбитали иккита  $\sigma$  орбиталь ҳосил қилишда иштирок этади. Учинчи гибридланган  $\text{sp}_2$  орбиталь бўлинмаган электрон жуфтига эга бўлади. Марказий атомнинг  $2\text{p}$  орбитали четдаги атомларнинг  $2\text{p}$  орбиталлари билан  $\pi - \text{боғ}$  орбиталь ҳосил қилишда иштирок этади. Қолган электронлар эса бўшаштирувчи орбиталларга жойлашади. Олтита боғловчи электронлар ҳисобига боғланиш тартиби 1,5 га teng бўлади. Шунинг учун озон молекуласи структура формуласини қуидагича изоҳлаш мумкин:



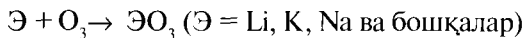
Одаттаги шароитта озон ҳаворанг газ. Кислородга нисбатан молекуляр массаси, қутбланувчанлиги ва қутблоғичиниң көптеген бүлгани учун қайнаш температураси ҳам юқори. Суюқ ҳолатда озон түқ-ҳаворанг, қаттық ҳолатда түқ бишіншінде рангли кристалл мөддә. Озон молекуласи бир мүнца бесқарор, юқори концентрацияда портлаб парчаланади. Озоннинг оксидловчилик хосаси кислородникига қараганда күчли. Шунинг учун одаттаги шароитта күпгина кимёвий пассив элементларни оксидлай олади:



Озонни аниқлаш учун калий йодид эритмасидан фойдаланиш мүмкин:



Ишқорий металлар озон таъсирида озонидлар ҳосил қиласы.



Озонидлар мусбат зарядланган металл ва манфий зарядланган  $\text{O}_3^-$  ионидан ташкил топған қызыл рангли мөддәлардир.

Озон күчли оксидловчи бүлгани учун ичимлик сувларни тозалашда құл келади, ҳавони дезинфекция қилиш воситаси ва органик мөддәларни синтез қилишда хомашё сифатида фойдаланылади.

**Озоннинг құлланилиши.** Озон ёрдамида оксидлар, озонидлар ёки бошқа маҳсулотларнинг ҳосил бўлишига озонлаш реакцияси дейилади. Ушбу реакциядан карбонил бирикмаларини синтез қилишда, лаборатория амалиётидаги эса қўш  $\text{C}=\text{C}$  боғларининг ҳолатини аниқлашда фойдаланылади.

Озоннинг ҳаво ёки кислород билан аралашмаси сув ва ҳавони дезинфекциялашы, газмоллар, минерал майдарни оқартиришда құлланилади. У бактерицид хусусиятига эга бўлган мөддадир. Озон таъсирида деформацияланган (чўзилган) резина буюмнинг чатнаб ёрилишига қаршилик кўрса-

тиш хусусияти резинанинг озонга бардошлиги деб аталади. Этилен ва пропилендан олинган полимерлар, хлорсульфили полиэтилен, фторкаучук ва бошқалар озон таъсирига бардошли резиналардан ҳисобланади. Бардошлиликни ошириш мақсадида резиналар таркибиға антиозонантлар қўшилади, ўта чидамли моддалар билан қопланади, буюм юзаси кимёвий ишланади.

Озон микроорганизмлар кушандаси ҳисобланганлигидан ундан техникада, шунингдек уй, ишхона, цех ва корхоналарнинг бузилган ҳавосини тозалашда, сувни заарсизлантириш ва атроф муҳитни муҳофаза қилишда кенг фойдаланилади. Полимерларга юпқа қаватли оксид пардалари ёки ҳимоя қатлами қоплашида, юза рельефини ўзгартириш, юзидағи функционал группалар таркибини анализ қилиш, уни бўяш ёки рангсизлантиришда ҳам унинг хизмати катта.

Стерилловчи модда сифатида ичимлик сувларини тайёрлаш жараённида ҳам ундан кенг фойдаланилади. Ҳозир Москва аҳолиси озонлаштирилган сувни истеъмол қиласди. Европадаги энг йирик озонлаштирувчи асбоб Москва сув қувури станциясида жойлашгандир. Бундай озонлантириш мосламалари шаҳарларда ҳам тез орада пайдо бўлиши кутилмоқда. Саноат чиқинди сувларни тозаланида ҳам озондан кенг фойдаланиш кўзда тутилмоқда.

Озоннинг қатор бирикмалари ҳам матъум бўлиб, улардан турли соҳаларда фойдаланилмоқда. Масалан, аморганик озонидлар қизил кристаллар бўлиб,  $60^{\circ}\text{C}$  дан юқорида парчаланади. Озоннинг органик бирикмалари ҳам мавжуд бўлиб, улардан кимёвий реакцияларда ва баъзи бошқа мақсалларда фойдаланилади.

Озоннинг техникада кўлланилиш соҳаларидан баъзилари устида тўхталиб ўтамиш.

О зоннинг м о д и ф и к а ц и я л а ш х у с у с и я т л а р и . Полимер маҳсулотлари хоссаларини модификациялаш ва уларнинг барқарорлик хусусиятларини ошириш бугунги кунда фанимизнинг ҳал қилиб бериши зарур бўлган вазифаларидан биридир. Озоннинг полимер маҳсулотлари билан реакцияларини ўрганиш орқали уларнинг физик-кимёвий хусусиятларини мақсадли томонга қараб ўзгартиришга имкон яратилганлигини айрим мисолларда кўрсатиб ўтамиш. Баъзи маҳсулотларининг металларга қўшилиш, бўялиш ва ёпилиш

хусусиятларини ошириш ҳамда электр ўтказувчанлигини үйрептирип каби ишлар шулар жумласидандир.

Озон модификациялаш жараёнларида юқори разрядларнинг фаол компоненти сифатида қўлланилади. Полимер паруқаларни тожли разряд ёрдамида қайта ишлаш техникасида кенг қўлланилади. Ушбу жараёнда полиэтилен пардаси ёки ўзга иластикни разрядловчи мослама электрод орасидан ўтказилади. Электродлардан бири кварц қувурчага жойлаштирилган бўлиб, улар ўзгарувчан кучли ток манбаига уланади. Разрядда ҳосил бўлган фаол зарралар, шу жумладан, озон ҳам парда хоссаларини зарур йўналишда ўзгартириб, унинг юзаси билан реакцияга киришади. Шунга ўхшащ натижаларни парда устидан озонлаштирилган ҳаво оқими ўтказилганда ҳам олиш мумкин. Қофоз пульпаларига озон билан ишлов берилса яхши натижа (оқартирувчи) бериши маълум. Бу ҳолда қофознинг чидамлилиги ортади. Озондан (оқартирувчи агент сифатида фойдаланиб) оқ қофоз олиш технологияси ҳам таклиф этилган. Пульпада озон қўшбог билан боғланган хиноид типидаги моддаларни парчалайди. Бунда озон қўшбогли системалар билан тез реакцияга киришиб, рангиз маҳсулотлар ҳосил қиласди. Сўнгги вақтларда функционал группалари бўлган олигомерларга талаб ортиб бормоқда. Бунда молекуляр массаси 2000 – 4000 бўлган ва углеводород занжирининг икки томони маълум функционал группалар (-ОН, -СООН, -NH<sub>2</sub>-Cl) дан ташкил топган моддалар назарда тутилади. Кўпинча икки томони ғидрооксид группалардан ташкил топган олигомерлардан фойдаланилади. Улар қўниксимон материаллар, мотор ёғларини қуюқсантирувчи моддалар, электр токини яхши ўтказадиган композицион материаллар, коррозияга қарши фойдаланиладиган қонъякамалар иншаб чиқаринча қўлланилади. Бундай олигомерларни олинн учун ё кагта макромолекулаларни майда қисмларга бўлини ёки мономерни керак бўлган узуниликдаги молекулагача узайтириши зарур. Макромолекула структурасини озон ёрдамида қирқиш усули асосида озоннинг тез реакцияга кириша олиш ва унинг қўш бояга танлаб таъсир эта олиш хусусиятлари ётади. Масалан, изобутилен сополимерлари изопрен ёки пентадиен озон ёрдамида ишланса макромолекуланинг бузилиши қўш боя жойлашган ерда рўй беради. Бу вақтда кислород атоми ҳосил бўлган қисм таркибига кириб керак бўлган функционал группани ҳосил қиласди.

Сув  $\text{H}_2\text{O}$  кислороднинг водород билан ҳосил қилган асосий бирикмаси ҳисобланади. Сув таркибида массаси жиҳатдан 11,19% водород ва 88,81% кислород бор. Сув табиатда тоза ҳолда учрамайди. Сув таркибида ҳар доим қўпгина моддалар эриган бўлади. Дарё ва булоқ сувларида асосан кальций ва магний бикарбонатлар эриган бўлиб, улар сувнинг “қаттиқлигини” ташкил этади. Баъзан сувда тог жинслари таркибига кирувчи моддалар ҳам эриган бўлади. Сувда темир, марганец, азот, кислород, карбонат ангидрид, водород сульфид ва бошқа моддалар эриган бўлса, бундай сувни минерал сувлар дейилади. Табиий сувлар ичидаги ёмғир, қор, кўл сувлари энг тоза ҳисобланади. Бундан ташқари, сув қўпгина кимёвий моддалар таркибида ҳам учрайди.

Бундай сувлар қўйидагилардан иборат:

1. Г и г р о ск о п и к с у в – бундай сувлар кимёвий моддалар юзасига абсорбцион куч ҳисобига жойлашган бўлади. Бундай сувларни йўқотиш учун катта энергия талаб қилинмайди.

2. К р и с т а л и з а ц и о н с у в и – бундай сув кимёвий моддалар таркибига водород боғланиш ҳисобига ёки донор-акцептор боғланиш ҳисобига стехиометрик нисбатларда жойлашган бўлади. Бундай сувни ажратиб, чиқариб юбориш учун анчагина энергия сарфланади. Бундай бирикмаларга  $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{SnSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{CoSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{NiSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$  мисол бўла олади.

3. К он ст и т у ц и о н с у в – кимёвий моддалар билан жуда мустаҳкам боғланган. Бундай сувларни ажратиш учун жуда катта энергия сарфланади ёки кимёвий жараённи вужудга келтириш керак. Бунга  $\text{Ca}(\text{HCO}_3)_2$  ва  $\text{Mg}(\text{HCO}_3)_2$  лар мисол бўла олади.

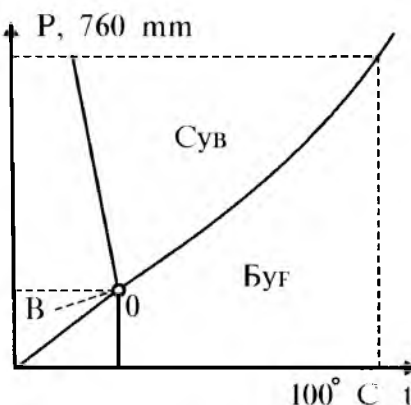
**Сувнинг физик хоссалари.** Сув ҳидсиз, мазасиз, рангсиз модда. Уч хил: газ, суюқ, қаттиқ агрегат ҳолатда бўлади. Сувнинг  $40^\circ\text{C}$  даги зичлиги 1 г/ $\text{cm}^3$  га teng. Температурани  $40^\circ\text{C}$  дан ортиши ёки камайиши натижасида сувнинг зичлиги 1 г/ $\text{cm}^3$  дан кам қийматга эга бўлади. Бу ҳодиса сувни нинг зичлиқ аномалияси дейилади. Тоза сувнинг солиширига иссиқлик сиғими ҳамма суюқ ва қаттиқ моддаларнидан катта – 1 ккал/г ёки 4,18 кЖ/г. Демак, 1 г сувни  $10^\circ\text{C}$  иситиш учун бошқа моддаларни иситишда кетадиган иссиқликга қараганда кўпроқ иссиқлик талаб этилади. Бу сувнинг иссиқлик сифим аномалияси деб аталади.

Сув доим буғланиб турады. Сувнинг буғланиши натижасида вужудга келтириб босим буғ босими дейилади. Сувнинг буғ босими температура ортини билан ортади. Сув берк идиида буғлатилса – молекулаларининг буғ фазасига ўтиши ва молекулаларининг буғ фазадан сув фазасига ўтиши жараёнлари вужудга келади. Бундай жараёнтеги ланинганды вужуди келтириб мувозанат динамикалық мувозанат дейилади.

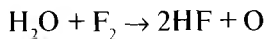
Суюқлик билан мувозонат ҳолатда бүлган буғнинг ўзгармас температурадан ишеними, унда суюқликкинг түйиниган буғ босими дейилади. Матаум температурада ва босимда сув бир агрегат ҳолатдан болып агрегат ҳолатта ўтиши мүмкін, яны муз  $\rightarrow$  өфөк  $\rightarrow$  бут. Сув, бут, ва муздан иборат мувозанат ҳолатдаги система гетероген система учун мисол бұла олади. Гетероген система қайси фазанинг мавжуд бұла олиш шароитини ҳолат диаграммаси орқали таъсифлаши мүмкін. Бундай диаграммаман түзинүү учун сув ва бут босимлари, музнинг турли суюқланыш температуруларини ўзгаришидан фойдаланилади (XV.1-расм).

Бу диаграммадаги ОА чизигига түгри келадиган босим ва температуруларда сув ва бут ўзаро мувозанатда бўлади. Бу чизикдан юқорида ётувчи босим ва температуруларда сув суюқ ҳолатда бўлади, пастки нуқталарга түгри келадиган босим ва температуруларда сув факат буғ ҳолатдагина мавжуд бўла олади. ОВ чизигининг устидаги нуқталарга түгри келадиган босим ва температуруларда муз, бу чизикнинг тагидаги нуқталарга түгри келадиган босим ва температуруларда буғ мавжуд бўлади. ОВ чизигига түгри келадиган босим ва температуруларда муз билан буғ мувозанатда бўлади. Икки чизик кесишган О нуқтада уч фаза ўзаро мувозанатда бўлади.

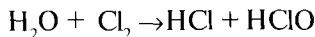
**Сувнинг кимёвий хоссалари.** Сув молекулаларининг ҳосил бўлиншида жуда катта миқдорда иссиқлик ажралиб чиқади. Шунинг учун ҳам сув молекуласи иссиққа чидамлидир. Сув газ ҳолидаги фтор билан олдатдаги шароитда реакцияга киришади:



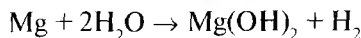
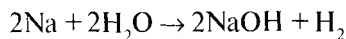
XV.1-расм. Сувнини ҳолат диаграммаси.



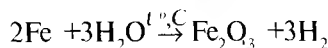
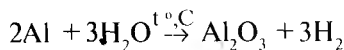
Хлор паст температурада ҳам сувда эрийди:



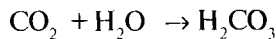
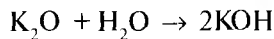
Сув турли шароитларда ишқорий ва ишқорий-ер металлар билан реакцияяга киришади:



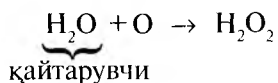
Юқори температурада сув буғи бошқа металлар билан реакцияяга киришади:



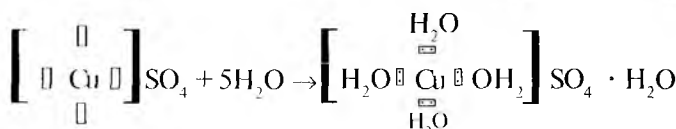
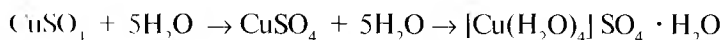
Сув күргина мураккаб моддалар билан реакцияяга киришади. Асосли оксидлар билан бирикиб ишқорлар, кислотали оксидлар билан бирикиб кислоталар ҳосил қиласы:



Сув күргина тузлар билан реакцияяга киришиши натижасыда гидролиз жаәрени вужудга келиб кислоталар ёки асослар ҳосил бўлади. Сув күргина бирикмалар билан реакцияяга кирицганда ҳам оксидловчи, ҳам қайтарувчи вазифасини бажара олади:

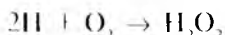


Күннин кимёвий моддалар ўзларыда бир неча молекулаларының бириктirган ҳолда мавжуд бўлади. Бундай моддалар кристалгидратлар деб аталади. Кристалгидратлар ҳосил бўлишида бир вақтнинг ўзида бир неча кимёвий боғланиш мавжуд бўлади. Сув молекулалари кимёвий моддалар билан донор-акцептор ва водород боғланиш натижасида бирикади:



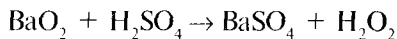
Сувда жуда кўн тузылар гидролизланиб кислоталар ва асослар ҳосил қиласди. Сув қутбли молда бўлганилган учун кўн моддаларини ўзига ортига олади.

**Водород пероксид.** Водород пероксид  $\text{H}_2\text{O}_2$  ни 1818 йилда Генор Кашф ятди. Водород пероксид атомар водородга молекуляр кислород таъсир эттириши натижасида ҳосил бўлади:

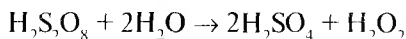


Агар бу жараён сескинилик билан совитилса, ҳосил бўлган  $\text{H}_2\text{O}_2$  тезда сувга ва кислородга ажralиб кетади. Шунинг учун водород ёнини натижасида ҳосил бўлган маҳсулот тезда совитилиб водород пероксид ҳосил қилинади. Водород алангасини муз сиртига юбориш натижасида ҳосил бўлган суюқлик таркибида водород пероксид ҳосил бўлишини кузатишимиз мумкин. Бундан ташқари, нам кислородни  $2000^{\circ}\text{C}$  да қиздириш натижасида, нам кислород билан водород аралашмасидан электр заряди ўтказилганда, сувга ультрабинафша нурлар ёки озон таъсир эттирилганда ҳам водород пероксид ҳосил бўлади.

**Олиниши.** Илгари саноатда водород пероксид, барий пероксид тузига кислота таъсир эттириб олинади:



Ҳозирги вақтда саноатда, асосан персульфат кислота ёки унинг тузларига сув таъсир эттириб олинади:

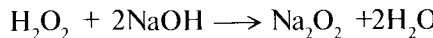


**Хоссалари.** Тоза водород пероксид қиёмсимон, рангиз суюқлик. Одатдаги босимда қайнатиб бұлмайды, чунки осон парчаланиб кетади. Шунинг учун водород пероксид паст босимда қайнатилади. Водород пероксид музлаганда игнасимон кристаллар ҳосил қиласы. Водород пероксиднинг электрон формуласи структура түзилиши  $H - O - H$  дир. Демак, водород пероксидда водород атомлари  $-O - O -$  күпприк орқали бирикади. Оптик усул билан водород пероксид структура түзилиши түғри чизиқли бұлмасдан, балки  $-O - O$  боғланиш  $95^\circ$  бурчак остида эканлиги аниқланган. Водород пероксид структурасыда боғланишлар симметрик бұлмаганлиги учун, молекулалари кучли қутбланғандыр. Водород пероксид молекулалари ўзаро кучли водород боғланиш орқали мустаҳкам боғланған бўлади.

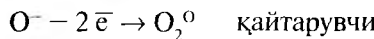
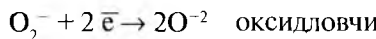
Ниҳоятда тоза ҳолда водород пероксид барқарор модда, лекин озгина бошқа моддалар таъсирида осон парчаланади. Водород пероксид сувдаги эритмаларида ионларга қуидагича диссоциланади:



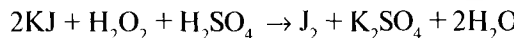
Водород пероксид диссоциланғанда  $H^+$  ионлари ҳосил қылғани учун кучсиз кислота ҳисобланади. Шунинг учун  $K_2O_2$ ,  $Na_2O_2$ ,  $BaO_2$  каби тузларни ҳосил қила олади:



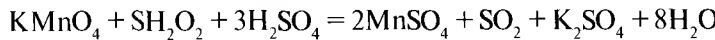
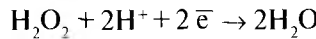
Водород пероксид оксидлаш ва қайтариш ҳоссаларига эга.



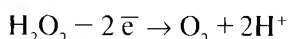
Бунга қуидаги реакция тенгламалари мисол бўла олади:



Қуидаги реакцияда  $H_2O_2$  оксидловчи сифатида иштирок этади:



Бу реакцияда  $H_2O_2$  қайтарувчи сифатида иштирок этади:

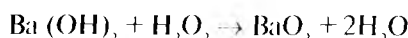


Лекин водород пероксидда оксидлаш хоссаси унинг қайтариши хоссасига қараганда кучли намоён бўлади.

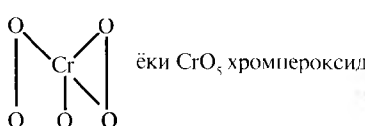
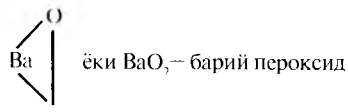
Концентранган  $H_2O_2$  эритмасини қоғозга, қипиқ ва бошқа моздаларга таъсир эттирилса, улар ўз-ўзидан ёниб кетади.

Водород пероксид таббиётда дезинфекция мақсадларида, тўқимачилик саноатида бўёқ олишда, ёқилгиларнинг ёнишини кучайтиришда ишлатилади.

**Пероксид бирикмалар.** Молекулаларида пероксид боғ бўлган бирикмаларга *пероксибирикмалар* дейилади. Пероксибирикмаларни, асосан водород пероксиднинг хосиласи деб қараш мумкин. Водород пероксид молекуласидаги водородни металлар ёки металламаслар билан алмантириб пероксибирикмалар ёки кислотга қолдиги билан алмантириб пероксикислогалар ҳосил қилинади:



Пероксибирикмаларнинг структура тузилишини қўйинлагича ифодалани мумкин:



Пероксибирикмалар кучли оксидловчи сифатида ишлатилади.

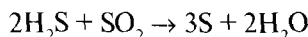
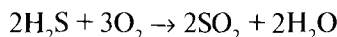
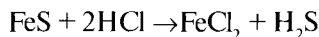
## XV.2. ОЛТИНГУГУРТ

Олтингугурт атомининг ташқи электрон қаватида  $s^2p^4$  электронлар мавжуд. Олтингугуртнинг ташқи электрон қаватида кислородга ўхшаб олтига электрон бор. Лекин шунга қарамасдан хоссалари билан ундан кескин фарқ қиласди. Бунинг сабаби олтингугуртда 3d- орбиталнинг мавжудлигидир. Шунинг учун олтингугуртнинг оксидланиш даражаси  $-2,0$ ,  $+2$ ,  $+4$  ва  $+6$  бўла олади. Олтингугуртнинг тўртта  $^{32}S$ ,  $^{33}S$ ,  $^{34}S$ ,  $^{36}S$  табиий ва иккита  $^{31}S$ ,  $^{37}S$  сунъий ҳосил қилинган радиоактив изотоплари маълум.

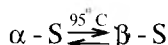
**Табиатда учраши.** Олтингугурт табиатда эркин ҳолда  $\text{FeS}$ ,  $\text{ZnS}$ ,  $\text{PbS}$ ,  $\text{HgS}$ ,  $\text{CuFeS}_2$ ,  $\text{Cu}_2\text{S}$  ва сульфатлар –  $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{MgSO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ , сульфицлар  $\text{BaSO}_4$ ,  $\text{SnSO}_4$  ҳолида учрайди.

**Олиниши.** 1. Олтингугурт саноатта табиий манбалардан шахта усулида қазиб олинади. Агар олтингугурт тоғ жинслари билан аралашган бўлса, жойида суюқлантириб ажратиб олинади.

2. Таркибида колчеданлар ва металл ялтироқлари бўлган рудалар бойитилади. Бойитилган концентрат қайноқ хлорид кислотада ишланади. Олтингугурт водород сульфид ҳолида ажратиб ёндирилади ва олтингугурт (IV)- оксид таъсирида қайтариб, ажратиб олинади:

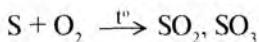


**Хоссалари.** Олтингугурт кристалл ҳолатда икки хил:  $\alpha$ -олтингугурт ва  $\beta$ -олтингугурт аллотропик модификацияга эга:



Бу аллотропик шакл ўзгаришда ҳажм ортиши қузатилади  $\gamma$ - $\text{S}$  саккиз бурчакли ҳалқасимон  $\text{S}_8$  молекулалардан тузилган. Олтингугурт қиздирилса  $112,8^\circ\text{C}$  да суюқланади. Агар суюқ олтингугуртни қиздириш давом этаверса,  $160^\circ\text{C}$  да ранги қўнғир тусга кириб қовушқоқ бўлиб қолади, чунки бу температурада саккиз бурчакли ёпиқ занжирлар узилиб, улар ўрнини очиқ занжирлар эгаллай бошлайди. Температура  $250^\circ\text{C}$  дан ошганда очиқ занжирлар ҳам узила бориб,  $448^\circ\text{C}$  да олтингугурт қайнаб, буглана бошлайди. Олтингугурт буғлари температуранинг кўтарилишига қараб  $\text{S}_8$ ,  $\text{S}_6$ ,  $\text{S}_4$ ,  $\text{S}_2$  молекулалардан ташкил топган бўлади.

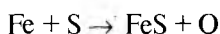
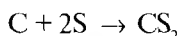
Лабораторияда кўпгина кимёвий реакциялар натижасида олтингугурт эритмада чўқади. Бундай олтингугурт ниҳоятда майдага суспензиялардан иборат бўлиб, аморф олтингугуртни ташкил қиласи. Аморф олтингугурт қиздирилиб кристалл олтингугуртга айлантирилади. Паст температурада олтингугуртнинг реакцияга киришиш хусусияти жуда суст бўлиб, қиздирилганда у активлашади. Олтингугурт қиздирилганда ҳавода ёнади:



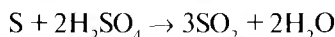
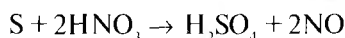
Олдини шароиттада олтингугурт ишқорий металлар, мис, кумуш ва симб билан реакцияга киришади:



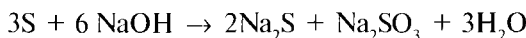
Олтингугурт углерод ва темир билан юқори температурада бирикади:



Олтингугурт қайноқ концентранттар кислоталар билан реакцияга киришади:



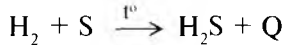
Олтингугурт қизлирилганды ишқор таъсирида диспропорцияланади:



**Ишлатилиши.** Олтингугурт ва унинг табиий бирикмалари табиий каучук олишда, портловчи модда тайёрлашда, тиббиётда, қишлоқ хұжалик заарқундаларига қарши курашишда, түркимачилик саноатида ишлатилади.

**Бирикмалари.** Олтингугурттың халқ хұжалигіда әнг күп ишлатиладиган бирикмаларидан бири водород сульфидdir. Табиатда водород сульфид минерал сувлар ва вулқон газлари таркибида учрайди.

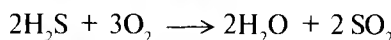
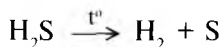
Водород сульфид юқори температурада водородга олтингугурт таъсир эттириб ҳосил қилинади:



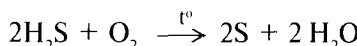
Лабораторияда водород сульфид Кипп аппаратида олинади:



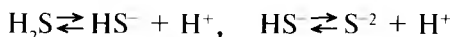
Водород сульфид - рангсиз, күланса ҳидга эга бўлган заҳарли газ, молекуласининг тузилиши сувникига ўхшашдир. Водород сульфид қаттиқ қиздирилганда парчаланади, кислорол таъсирида ёнади:



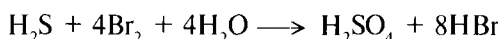
Агар кислород етишмаса ёки реакция паст температурада олиб борилса олтингугурт эркин ҳолатда ажралиб чиқади:



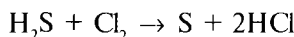
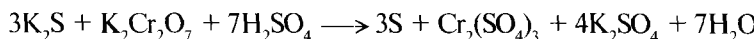
Водород сульфиднинг сувдаги эритмаси икки негизли кучсиз кислота хоссасига эга:



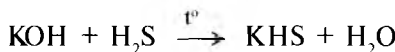
Водород сульфид кучли қайтарувчи бўлганлиги учун оксидловчилар таъсирида оксидланади:

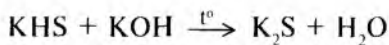


Агар оксидловчилар оз миқдорда олинса, водород сульфид фақат S° гача оксидланади:

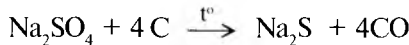


Водород сульфид асос ва тузларнинг эритмаларига юборилганда металл сульфидлар ҳосил бўлади. Ишқорий металларнинг сульфидлари сувда эрийдиган моддаларлар. Калий сульфид икки босқичда ҳосил қилинади:

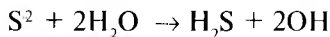
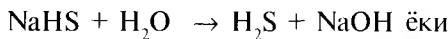
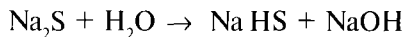




Натрий сульфид натрий сульфатни күмір ёрдамида қайтариш усули билан олинади:

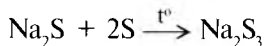


Калий ва натрий сульфидларининг сувли эритмалари кучли ишқорий реакция намоён қиласы:

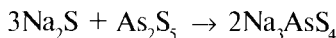


Водород сульфид күпгина металлар тузларининг сувдаги эритмаларига юборилса, металлар сульфиллар ҳолида тезда чўқади. Чунки бу металларнинг сульфиллари сувда ёмон эрийдиган молдайлардир. Масалан:  $\text{HgS}$ ,  $\text{PbS}$ ,  $\text{Sb}_2\text{S}_3$ ,  $\text{CuS}$ ,  $\text{CdS}$ ,  $\text{ZnS}$ ,  $\text{MnS}$ ,  $\text{NiS}$  ва ҳоказо.

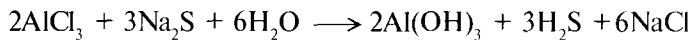
Металларнинг сувда эрийдиган сульфиллари олтингугурт таъсирида полисульфидлар ҳосил қиласы:



Асосли сульфидлар кислотали ва амфотер сульфидлар билан бирикиб комплекс бирикмалар ҳосил қиласы:



Кучсиз асосларнинг катионларини сульфидлар ҳолида чўқтириш мумкин эмас, чунки реакцияда гидролиз жараёни ҳам вужудга келади:

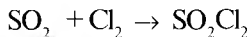
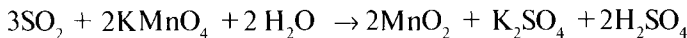
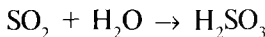


Олтингугурт кислород билан, асосан  $\text{SO}_2$  ва  $\text{SO}_3$  оксидларини ҳосил қиласы.

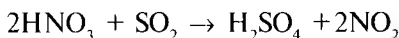
Сульфит ангирит -  $\text{SO}_2$  олтингугуртни ҳавода ёндириш натижасида ҳосил бўлади:



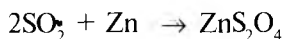
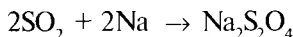
Сульфит ангирид рангиз, ўткир ҳидли заҳарли газ, сувда яхши эрийди, кучли қайтарувчи:



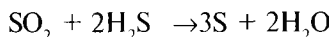
Хатто нитрат кислотани ҳам қайтаради:



Сульфит ангирид кучли қайтарувчилар таъсирида оксидловчи хоссасини намоён қиласди:



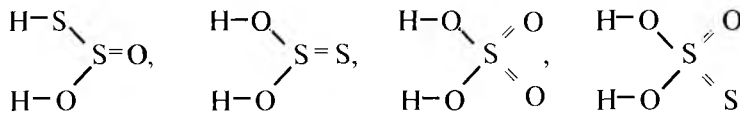
Сульфит ангирид водород сульфиðни оксидлайди:



Бу реакция сувли эритмада олиб борилса, оралик маҳсулот сифатида тиосульфит  $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_2$  ва тиосульфит  $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_3$  кислоталар ҳосил бўлади:

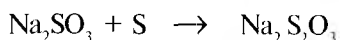


Бу кислоталарнинг структура тузилишлари сульфит ва сульфат кислоталарининг ҳосилалари деб қаралиши мумкин

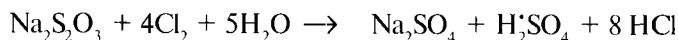


Бу кислоталар жуда бекарор бўлиб, фақат эритмалардагина мавжудdir. Лекин уларнинг тузлари барқарор моддалардир. Масалан, натрий тиосульфат тузи  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  барқарор кристалл модда.

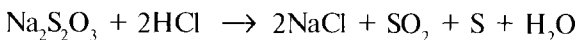
Сапоатда натрий тиосульфат тузи натрий сульфит тузининг сувли эритмасига олтингугурт аралаштириб қайнатиш ёки ишқорий муҳитда  $\text{SO}_2$  га  $\text{H}_2\text{S}$  таъсир эттириб олинади:



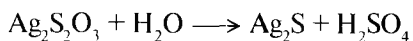
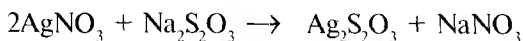
Кимёвий реакцияларда  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$  фақат кучли қайтарувчи ҳисобланади. У ҳолда молекуладаги ҳар иккала олтингугурт атоми электрон йўқотиб, ўз оксидланиш даражаларини  $\text{S}^{16}$  га етказади:



Тиосульфат кислота тузлари кучли кислоталар таъсирида  $\text{SO}_2$  ва S ҳосил қилиб парчаланади:



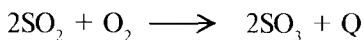
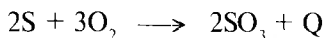
Баъзи ҳолларда тиосульфат тузларининг парчаланиши натижасида сульфид ва сульфат бирикмалар ҳосил бўлади:



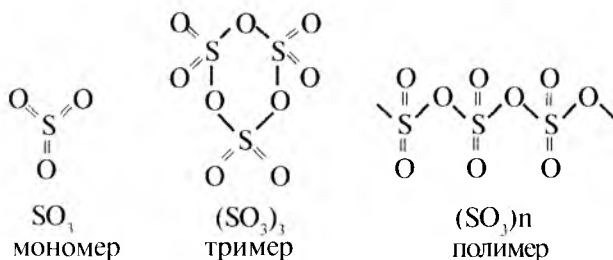
Агар ортиқча миқдорда натрий тиосульфат олинса, эрийдиган комплекс бирикма ҳосил бўлиши ҳисобига, олтингугуртнинг оксидланиш даражаси ўзгармасдан қолади:



Бу реакция фотографияда кенг қўлланилади. Сульфат ангидрид  $\text{SO}_3$  олтингугуртни мўл кислород иштироқида ёндириш ёки сульфит ангидридининг ёниши натижасида ҳосил бўлади:



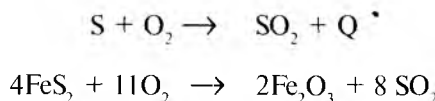
Сульфат ангидриднинг ҳосил бўлишида  $P(sp^2)$ - гибридланган валент орбиталларни иштирок этиши табиййидир. Шунинг учун  $SO_3$  молекулалари осон полимерланади. Сульфат ангидрид молекуласи буғ ҳолатда мономер,  $SO_2$  – суюқ ҳолатда циклик тример ( $SO_3$ )<sub>3</sub>, қаттиқ ҳолатда турли узунликка эга бўлган занжирсизмон полимердан иборат. Бу молекулаларнинг структура тузилишларини кўйидагича тасвирилаш мумкин:



Сульфат ангидридин сувда бевосита эритиб бўлмайди, чунки бу жараён катта иссиклик ажралиб чикици билан боради.

**Сульфат кислота.** Сульфат кислота саноатда иккى хил - нитроза ва контакт усулларда олинади.

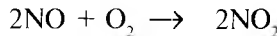
Сульфат кислотани нитроза усұлы билан олиш дастлаб VIII асрда құлланилған бўлиб, у қуйидаги реакция тенгламаларига асосланади. Дастлаб олтингүргут ёки пиритни ёндириб  $\text{SO}_4^{2-}$  хосил килинади:



Хосил бүлгэн сульфит ангидридга азот (IV)-оксид таъсир эттирилади;

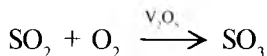


Реакция натижасыда ҳосил бўлган азот (II)-оксид кислород таъсирида  $\text{NO}_2$  га айлантирилади:

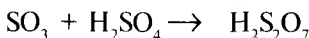


Хосил бүлган  $\text{NO}_x$  дан яна сульфат кислота олишда фойдаланилади. Демак, сульфат кислота олишда  $\text{NO}$  кислород

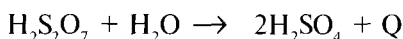
тапшувчи, яъни катализатор ҳисобланади. Бу усул билан олинган сульфат кислота 80% ли бўлади. Бундай тарқибли сульфат кислота, асосан минерал ўғитлар чиқаришида фойдаланилади. Контакт усулла эса сульфит ангидрид катализатор таъсирида оксидланади:



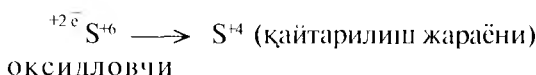
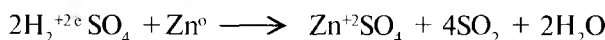
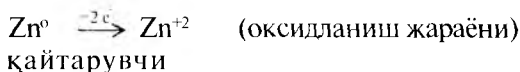
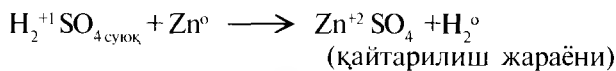
Ҳосил бўлган  $\text{SO}_3$  концентранган сульфат кислотага ютдирилади:



Ҳосил бўлган маҳсулот “олеум” деб аталади ва сув таъсир эттириб, сульфат кислота олинади:



Кимёвий тоза сульфат кислота, мойсимон, рангсиз суюқлик, икки негизли кучли кислота ҳисобланади. Сульфат кислота кучли оксидловчидир. Суютирилган сульфат кислота металларга таъсир эттирилганда оксидловчи ролини  $\text{H}^+$  ионлари, концентранган сульфат кислота таъсир эттирилганда эса  $\text{SO}_4^{2-}$  ионлари бажаради:

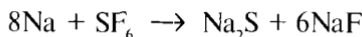




қайтарувчи

Сульфат кислота икки негизли бүлгандыгы учун ўрта ва нордон тузлар ҳосил қиласы. Сульфат кислота аччиқтош олишда, аккумулятор тайёрлашда, конденсация реакцияларыда, органик моддаларни синтез қилишда ишлатылады.

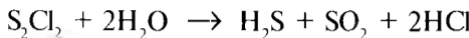
Олтингугурттын галогенли бирикмалари. Олтингугурт фтор билан түғридан-түгри бирикканды, асосан  $\text{SF}_6$  ҳосил бўлади. Лекин жуда оз миқдорда қўшимча сифатида  $\text{SF}_4$  ва  $\text{S}_2\text{F}_{10}$ лар ҳосил бўлади.  $\text{SF}_6$  рангсиз жуда бекарор газ, кимёвий инерт. Ҳатто суюқлантирилган  $\text{KOH}$ , сув буғи билан ҳам реакцияга киришмайды. Лекин суюқлантирилган натрий метали билан  $250^\circ\text{C}$  да, водород билан электр учқуни таъсирида реакцияга киришади. Олтингугурт гексафторид натрий билан диметил эфир эритмасида яхши реакцияга киришади:



Олтингугурт вакуумда  $\text{AgF}$  билан бирикиб  $\text{S}_2\text{F}_2$  ҳосил қиласы.  $\text{S}_2\text{F}_2$  рангсиз, икки хил модификацияга эга бўлган газ.  $\text{SCl}_2$  ни  $\text{NaF}$  га ацетонитрил иштирокида  $70-80^\circ$  да таъсирида, олтингугурт тетрафторид  $\text{SF}_4$  ҳосил бўлади:



$\text{SF}_4$  – кимёвий актив, сув таъсирида тез  $\text{SO}_2$  ҳосил қилиб гидролизланади, турли металларни фторлашда ишлатылади. Олтингугуртни суюқлантириб, хлор гази ўтказилса,  $\text{S}_2\text{Cl}_2$  ҳосил бўлади. Олтингугурт монохлорид қовоқ рангли қўланса ҳидга эга бўлган суюқлик, сув таъсирида осон парчаланади:



$\text{S}_2\text{Cl}_2$  ўзида олтингугуртни яхши эритгади, шунинг учун каучукни вулқонлашда ишлатылади. Агар олтингугуртта хлорни ортиқча миқдорда ва катализаторлар ( $\text{FeCl}_3$ ,  $\text{SnCl}_4$ ,  $\text{J}_2$ ) иштирокида таъсири эттирилса,  $\text{SCl}_2$  ҳосил бўлади. Олтингугурт ди-хлорид  $\text{SCl}_2$  қизил тусли суюқлик, ўз-ўзидан парчаланиб кетади:

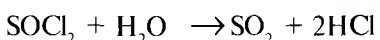


Олтингугурт моноклоридга паст температурада хлор билан ишлов берилса сарық рангли олтингугурт тетрахлорид  $\text{SCl}_4$  кристаллари ҳосил бўлади. Олтингугурт тетрахлорид – 30° дан юқори температурада осон парчаланиб кетади.

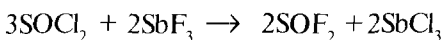
Олтингугурт, асосан уч хил типдаги оксогалогенидлар ҳосил қиласди:

1. Тионилгалогенидлар - умумий формуласи  $\text{SO}\Gamma_2$ ,
2. Сульфурилгалогенидлар - умумий формуласи  $\text{SO}_2\Gamma_2$ ,
3. Мураккаб олтингугурт оксогалогенидлар -  $\text{HSO}_3\Gamma$ .

Олтингугуртнинг тионил  $\text{SOF}_2$ ,  $\text{SOCl}_2$ ,  $\text{SOBr}_2$ ,  $\text{SOFCI}$  галогенидлари маълум. Бу тионил галогенлардан тионилфторид сув билан жуда секин реакцияга киришади, қолганлари эса шиддатли реакцияга киришади:

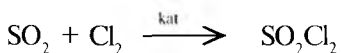


Олтингугуртнинг тионилгалогенидлари асосан қўйидаги усуllар билан олинади:



Тионилгалогенидлар вакуумда оддий ва паст температураларда барқарор, қиздирилганда  $\text{SO}_2$  ва эркин галогенлар ҳосил қилиб парчаланади. Тионилгалогенидлар металларнинг сувсиз галогенидларини уларни оксидларидан, кристалигидратларидан, гидроксидларидан ажратиб олишида ишлатилади.

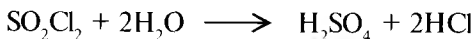
Олтингугуртнинг  $\text{SO}_2\text{F}_2$ ,  $\text{SO}_2\text{Cl}_2$ ,  $\text{SO}_2\text{FCI}$ ,  $\text{SO}\text{FBr}$  таркибли сульфурилгалогенидлари ҳам маълум. Буларнинг ичидаги энг аҳамиятлilари  $\text{SO}_2\text{F}_2$  ва  $\text{SO}_2\text{Cl}_2$  дир. Сульфурилхлорид сульфит ангиридидига катализатор иштирокида тўғридан-тўғри хлор таъсир эттириб ҳосил қилинади:



Сульфурилфторид эса барий фторсульфатни термик парчалаб ҳосил қилинади:

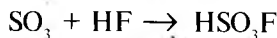


Сульфурилхlorид қиздирилганда парчаланади, сув билан осон реакцияга киришади:



Нам ҳаво таъсирида тутаб ёнади. Сульфурилфторид кимёвий инерт газ, сув билан реакцияга киришмайди, концентранган ишқорларнинг сувли эритмаларида осон гидролизланади.

Олтингугуртнинг мураккаб оксохlorид  $\text{S}_2\text{O}_5\text{Cl}_2$  ва оксофторид  $\text{SOF}_4$ ,  $\text{S}_2\text{O}_5\text{F}_2$ ,  $\text{SO}_3\text{F}_2$  лари маълум. Олтингугуртнинг  $\text{HSO}_3\text{F}$  ва  $\text{HSO}_3\text{Cl}$  таркибли оксогалогенид кислоталари бор. Бу кислоталарни сульфат кислотанинг ҳосилалари деб қараш мумкин. Агар сульфат кислота молекуласидаги иккита  $\text{OH}^-$  иони ўрнини галогенлар эгалласа сульфурилгалогенидлар, агар битта  $\text{OH}^-$  группаси эгалласа оксогалогенид кислоталар ҳосил бўлади. Саноатда фторсульфон кислотани  $\text{KHF}_2$  ёки  $\text{CaF}_2$  ларни  $250^\circ$  ишлаш ва сульфат ангидридни сувсиз  $\text{HF}$  билан реакцияга киритиб олиш мумкин:



Фторсульфон кислота тузлари сульфат ангидридга  $\text{CaF}_2$  таъсир эттириб олиниши мумкин:



Фторсульфон кислота рангсиз суюқлик фторлашида қулай реагент ҳисобланади. Бундан ташқари у кўпгина барқарор тузлар ҳосил қиласди. Фторсульфон жуда кучли кислота сув таъсирида қисман гидролизланади. Хлорсульфон кислота эса рангсиз ўз-ўзидан тутайдиган суюқлик, сув таъсирида шиддат билан гидролизланади, барқарор тузлар ҳосил қilmайди. Хлорсульфон кислотани сульфат ангидридга газсимон водород хlorид таъсир эттириб ҳосил қилинади.

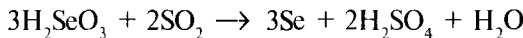
### XV. 3. СЕЛЕН, ТЕЛЛУР, ПОЛОНИЙ

**Умумий тавсифи.** Селен, теллур, полоний элементлари группа бўйича уларнинг хоссалари, атом ўлчамлари ўзгариши билан маълум қонуният асосида қуйидагича ўзгариб боради. Бу элементлар водородли бирикмаларининг термик барқарор-

лиги Se → Ро қатори бүйича камайиб боради. Бу элементларда Se – Te – Ро тартибда металлик хоссалари,  $\text{SeBr}_6^{-2}$ ,  $\text{TeBr}_6^{-2}$ ,  $\text{PoJ}_6^{-2}$  таркибли комплекс анионларини ҳосил қилиш хусусияти ортиб, катион ҳослиги камайиб боради.

**Таблица учраши.** Селен табиатда, селенидлар ҳолида сульфидлар билан аралашган ҳолда бұлади. Теллур табиатда жуда оз миқдорда учрайди. Теллур ҳам сульфидлар билан аралашган ҳолда бұлиб, мұхим бирикмалари  $\text{Ag}_2\text{Te}$  – теллурид ва  $\text{AgAuTe}_4$  – олтинг теллуриддер. Теллур металл сульфидларини қайта ишлашда ва электролитик тоза мис олишда қүшимча маңсулот сифатида ажралиб чиқади. Полоний радиоактив элемент, асосан уран рудаси таркибида қысман учрайди. Бу элементлардан селеннинг 6 та, теллурнинг 8 та барқарор изотоплари маълум.

**Олиниши.** Таркибида селен ёки теллур бүлгап рудалар бойитлади. Бойитилган селен рудасига концентранган сульфат кислота ва натрий аралашмаси билан ишлов берилади. Натижада руда таркибидаги селен оксидланып селенит кислотага айланиб эритмага ўтади. Сүнгра бу эритма орқали сульфит ангирид ұтказиб қызил тусли эркин селенга қадар қайтарылғач, чўкмага туширилади:



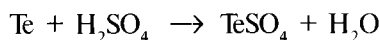
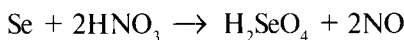
Таркибида теллур бүлгап руда, дастлаб мүл кислород таъсирида ёндирилади, натижада теллурнинг кислота ёки ишқорда эрийдиган бирикмаси ҳосил қилинади. Бу эритмага сульфит ангирид юборилса, теллур эркин ҳолда чўкмага тушади. Полоний бирикмаларининг сувдаги эритмаларини кумуш, никель ва платинадан тайёрланган электродлар иштироқида электролиз қилиниб католда чўқтирилади.

Сүнгра вакуумда ҳайдаш йўли билан тоза полоний ажратиб олинади. Сунъий усулда полоний висмутни ядро реакторларида нурлантириш натижасида ҳосил қилинади:

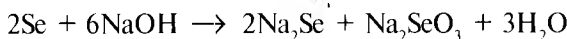


**Хоссалари.** Селен ва теллур бир нечта модификацияга эга. Селеннинг иккита металлмас ва битта металлсизмөн модификацияси бор. Теллурнинг битта кумушсизмөн оқ кристалл ёки

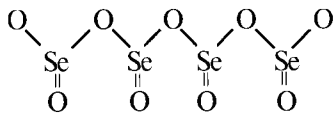
кулранг тусли күкүн модификацияси мавжуд. Суюқлантирилган селенни тез совитиш натижасыда қызғыш-жигарранг ялтироқ селен олиш мумкин. Аморф селен сувда эримайды, углерод (IV)-сульфидда озроқ эрийди, қиздирилганда, ўзидан күп иссикلىк чиқарып металлсизмөн селенга айланади. Селен-нинг бу модификацияси барқарор бўлиб, электр токини ўтка-зади, ёруғлик таъсирида электр ўтказувчанилиги ортади. Теллур ҳам қиздирилганда күкүн ҳолатдан кристалл ҳолатга ва крис-талл ҳолатдан күкунга айланади. Теллур жуда мўрт модда бўлиб, ярим ўтказгич хоссасини намоён қиласди. Селенга оддий ша-роитда ҳаво таъсир этмайди, теллур эса одатдаги шароитда  $\text{TeO}_2$  ҳосил қилиб оксидланади. Селен ва теллур кучли оксид-ловчи хоссасига эга бўлган концентрланган кислоталарда эрийди:



Селен ва теллур ишқорларда эрийди:



Селен ва теллур галогенлар билан бириқиб галогенидлар, металлар билан эса селенид ва теллуридлар ҳосил қиласди. Селен ва теллурнинг галогенли бириқмалари заҳарли моддалар. Селен ва теллур тетрафторорид кучли фторлаш хоссасига эга, ишқорий ва бошқа актив металлар билан  $\text{SeF}_5^-$  ва  $\text{TeF}_5^-$  таркибли анионларга эга бўлган тузлар ҳосил қиласди. Селен ва теллурнинг  $\text{SeF}_6^-$  ва  $\text{TeF}_6^-$  бириқмалари  $\text{SF}_6$  га қараганда реакцияга кириш хусусияти кучли бўлиб, сув таъсирида тўлиқ гидролизланади. Селен ва теллурнинг  $\text{SeO}_2$ ,  $\text{TeO}_2$ ,  $\text{SeO}_3$  ва  $\text{TeO}_3$  таркибли оксидлари маълум.  $\text{SeO}_2$  оқ тусли учувчан қаттиқ модда, газ ҳолатда симметрик молекулани ташкил қиласди, бошқа ҳолатда занжирсизмөн полимерланади :

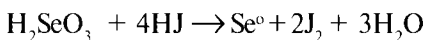


$\text{SeO}_2$  сувда осон эриб, селенит  $\text{OSe(OH)}_3$  кислотани ҳосил қиласи. Бу кислота өртмаларида  $\text{HSeO}_3^-$  ва  $\text{SeO}_3^{2-}$  ионлар ҳосил қилиб босқичи диссоциланади. Бу кислота концентранган ҳолатда бўлганида ниро селенит иони ҳосил бўлади:



Селенит кислота ва унинг тузлари кучли оксидловчи хосасига эга.

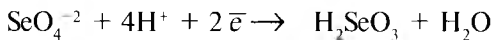
Шунинг учун  $\text{SO}_2$ ,  $\text{HJ}$ ,  $\text{H}_2\text{S}$  ва бошқа моддаларни оксидлади.



$\text{TeO}_2$ -оқ рангли қаттиқ модда, ион панжаралар ҳосил қилиб кристалланади, сувда эрийди, тўйинган эритмаси теллурит кислота бўлиб, фақат эритмаларидағина мавжуд.  $\text{TeO}_2$  кучли асосларда эриб теллуритлар, битељлуритлар ва политељлуритлар ҳосил қиласи.

$\text{SeO}_3$  ни эркин ҳолатда ажратиб олиш жуда қийин. Чунки  $\text{SeO}_3$  кучли оксидловчи хосасига эга бўлгани учун кўпгина эритувчилар билан портллаш ҳосил қилиб реакцияга киришади. Лекин вакуумда диэтил эфирда,  $\text{SO}_2$  ва сирка ангидридда эрийди.  $\text{SeO}_3$  гигроскопик, сувда осон эриб селенат кислота ҳосил қиласи, кристалл ҳолатда шарсимон молекуладан иборат бўлади.

Селенат кислота ва унинг тузлари селенитларга кучли оксидловчилар ёки суюқлантирилган селенга калий нитрат таъсир эттириб олиш мумкин. Тоза ҳолдаги селенат кислота рангсиз кристалл гидратлар ҳосил қиласи, хоссалари билан сульфат кислотага ўхшайди. Қиздирилганда кислород ажратиб парчаланади, кучли оксидловчи:



$\text{TeO}_3$  - теллурат кислотани сувсизлантириб ҳосил қиласи, сувда секин эрийди, кучли асослар билан бирикиб теллурат бирикмалар ҳосил қиласи.

Теллурат кислота селенат ва сульфат кислоталардан кескин фарқ қилиб, таркиби  $\text{Te(OH)}_6$  формула билан ифодаланади. Бу кислота ва унинг тузларини теллурни ёки  $\text{TeO}_2$  ни кучли оксидловчилар ( $\text{K}_2\text{O}$ ,  $\text{Na}_2\text{O}$ ,  $\text{CrO}_3$ ) билан оксидлаб олиш

мумкин. Селен, теллур ва уларнинг бирикмалари яримўт-казичлар тайёрлашда, металлургияда, каучукни вулқонлашда, шиша ишлаб чиқаришда, резина саноатида, органик моддаларни синтез қилишда катализатор сифатида ишлатилади.

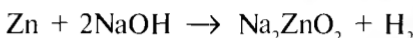
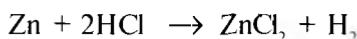
24

## XVI БОБ

### ВОДОРОД ВА УНИНГ ХОССАЛАРИ

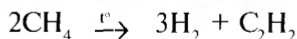
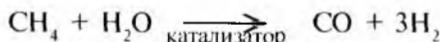
Водород бошқа элементларга қараганда оддий тузилишга эга. Водороднинг ядро заряди +1 га тенг бўлиб, битта S<sup>1</sup> электрони мавжуд. Водороднинг 3 та изотопи бор. Протий <sup>1</sup>H, дейтерий <sup>2</sup>H ва тритий <sup>3</sup>H. Водород изотоплари протий - бир протон ва бир электрон, дейтерий – бир протон, бир нейтрон ва бир электрондан ташкил топган. Водород табиатда эркин ҳолда сув, нефть, тошкўмир, органик бирикмалар таркибида учрайди.

**Олиниши.** Водород лабораторияда рух ёки алюминий металлига кислота ёки ишқорлар таъсир эттириб олинади.

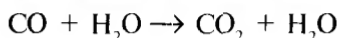
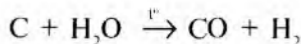


Водород саноатда қуйидаги усуллар билан ҳосил қилинади.

1. Табиий органик моддалардан олинади:



2. Ҷўғлантирилган коксга сув буғи таъсир эттириб олинади:



3. Сувни электролиз қилиб олинади:





K(−)

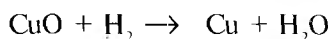
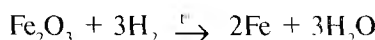
A(+)



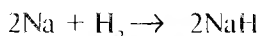
**Хоссалари.** Водород атоми ўзидан бир электрон беріб,  $\text{H}^+$  ионига айланади. Бундай мусбат зарядланган водород иони күпгина ковалент боғланиши бирикмаларда кузатиласы. Оддий шароиттада бундай бирикмалар газсимон, суюқ ва қаттық моддалардир. Бундай бирикмаларнинг хоссалари водород билан боғланган элементларнинг табиатига боғлиқ бўлади.  $\text{HF}$ ,  $\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{NH}_3$  лар қутбланган бўлгани учун улар суюқ ҳолатда яхши эритувчи ҳисобланади. Водород иони  $\text{H}^+$  ҳолатда ҳеч қачон эритмада мавжуд бўла олмайди. Фақат сольватланган  $\text{H}_3\text{O}^+$  мавжудлиги аниқданган. Маълум эритмаларда сольватланган водород иони ҳосил қилган бирикмалар *кислоталар* деб аталади.

Водород атоми ўзи билан бирикаётган элементтинг табиатга қараб битта электрон қабул қилиб  $\text{H}^-$  ионини ҳосил қилиши мумкин. Агар водород кимёвий реакцияда оксидловчи вазифасини бажарса, у худи галогенлар каби бирикма ҳосил қиласы. Бундан ташқари, водород молекуласини электр разряд орқали ўтказиш натижасида атом ҳолатдаги водород ҳосил бўлади. Атомар водород - водород молекуласига қараганда бир неча марта активдир. Атомар водород битта тоқ электронли система бўлгани учун күпгина бошқа элементлар билан ковалент боғланиши ҳосил қилиб осон бирикади. Атомар водород күпгина металларда осонлик билан эрийди. Бунинг натижасида қотишмалар, интерметалл бирикмалар ва қаттиқ эритмалар ҳосил бўлади. Атомар водородлар бир-бири билан ковалент боғланиш орқали молекуляр водород ҳосил қиласы. Молекуляр водород жуда мустаҳкам, кам қутбланувчан, енгил ва ҳатракатчан кичик молекуладир. Шу сабабли водород паст температурада суюқланади ва қайнайди. Молекуляр водород сувда ва органик эритувчиларда кам эрийди, юқори температурада атомларга парчаланади. Қаттиқ ҳолатда водород гексагонал кристалл панжараага эга. Водород молекуласи оксидловчи ва қайтарувчи хоссасини намоён қиласы. Одатдаги шароитта водород актив эмас, у фақатгина фтор билан бирика олади. Қиздирилганда ёки ёруглик таъсирида күпгина металлмаслар - хлор, бром, кислород билан реакцияга киришади. Водороднинг қайтарувчи

хоссасидан фойдаланиб, уни металл оксидларидан металлни қайтаришда ишлатилади:



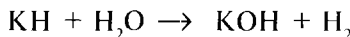
Актив металлар билан водород оксидловчи сифатида реакцияга киришади:



Водород юқори температурада күнгина металларда әриши натижасида қотишмалар ҳосил қиласы. Булардан ташқары, водород мұсbat зарядлы молекуляр ион  $\text{H}_2^+$  ғана манфий зарядлы молекуляр  $\text{H}_2^-$  ион ҳолида ҳам мавжуд бұла олади. Лекин водороднинг бу ионлари бесарор бўлиб, жуда қисқа вақт мавжуд бўла олиши билан тавсифланади.

Тарқибida бирор элемент ва водород бўлган мураккаб бирималар **гидридлар** деб аталади: Гидридлар водород билан элемент орасидаги боғланишнинг табиатига қараб тузсимон, учувчан ва полимер гидридларга бўлинади.

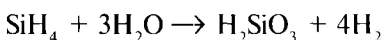
**Тузсимон гидридлар.** Водород ишқорий ва ишқорий-ер металлар билан  $\text{MeH}$ ,  $\text{MeH}_2$  таркибли тузсимон гидридлар ҳосил қиласы. Бу гидридлар оқ кристалл мөлдәлар бўлиб, кучли реакцияга киришиш хусусиятига эга. Тузсимон гидридлар металлар билан водородни юқори температурада түғридан-түғри таъсир этиши натижасида ҳосил бўлади. Тузсимон гидритлар суюқлантирилган ишқорий металларнинг галогенидларида яхши эрийди. Бундай әритмалар электролиз қилинганда анодда водород молекулалари ажралиб чиқади. Тузсимон гидридлар термик бесарор, қиздирилганда металл билан водородга осон парчаланади, сув билан шиддатли реакцияга киришади.



Шунинг учун тузсимон гидридлар кимёвий реакцияларда асос хоссасини намоён қиласы.

**Учувчан гидридлар.** Водород IV, V, VI группаларга оид металл маслар билан бирикиши натижасида ҳосил бўлган

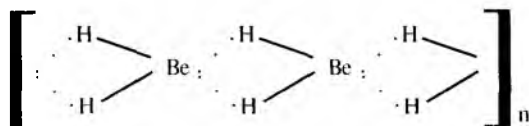
гидриллар учуучан гидрилларга мисол була олади. Учуучан гидрилларда водород билан элемент орасида ковалент боғланиш мавжуддир. Бундай гидридларнинг гидролизи натижасида кислотали мұхит намоён бўлади:



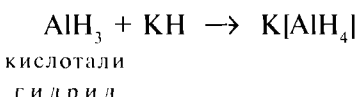
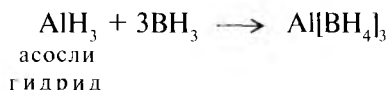
Учуучан гидридлар тузсимон гидридлар билан эфиirlар иштирокида комплекс бирикмалар ҳосил қиласи. Бундай гидридларнинг нисбий молекуляр массаси ортиши билан суюқланыш ва қайнаш температуралари ортиб боради. Лекин  $\text{HF}$ ,  $\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{RH}_3$  бирикмалар бу қоидага бўйсунмайди. Чунки бу бирикмалар кучли қутбланган бўлгани учун қўшимча боғланиш ҳосил қилиб  $(\text{NH}_3)_n$ ,  $(\text{HF})_n$ ,  $(\text{H}_2\text{O})_n$ ,  $(\text{RH}_3)_n$  полимерланган бўлади. Шунинг учун  $\text{NH}_3$  ва  $\text{RH}_3$  бирикмаларда кучсиз асос хоссаси намоён бўлади.

**Полимер гидридлар.** Полимер гидридларда водород билан элемент орасида қисман ион, қисман ковалент боғланиш мавжуд бўлади. Бундай бирикмаларни асосан амфотер хоссага металлар ҳосил қиласи. Бу бирикмалар оқ рангли, учмайдиган, органик эритувчиларда эримайдиган моддалардир.

Полимер гидридларнинг бундай хоссаларга эга бўлиши, водород кўприкчаси орқали бир-бирлари билан бирикиб полимерланишидандир:



Амфотер гидриллар асосли ва кислотали гидриллар билан реакцияга киришади. Алюминий гидрид реакцияга киришаётган модданинг табиатига қараб ҳам донор, ҳам акцептор вазифасини бажаради :



Бундан ташқари, водород оралиқ металлар билан ҳам гидрилдар ҳосил қиласы.

Водороднинг оралиқ металлар билан ҳосил қиласын гидриларда асосан металл бояганиш мавжуд бўлиб, улар кулранг ёки қора рангли қаттиқ мўрт моддалардир.

Водород ва унинг бирикмалари амиакни синтез қилишда, водород хлорид олишда, синтетик суюқ ёқилғилар ишлаб чиқаришда, нефть маҳсулотларини тозалашда, ёгларни гидрогенлашда, металларни пайвандлашда, вольфрам, молибден ва бошқа элементларни оксидларидан қайтариб олишда, термоядро ёқилғи сифатида, органик моддаларни синтез қилишда ишлатилади.

## XVII БОБ

### ЕТТИНЧИ ГРУППА АСОСИЙ ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИИИНГ УМУМИЙ · ТАВСИФИ

Еттинчи группа асосий группачаси элементларига фтор F, хлор Cl, бром Br, йод I ва астат At киради. Бу элементлар атомларининг ташқи электрон қаватларида  $s^2p^5$  электронлари мавжуд. Бу элемент атомлари ўзига битта электрон бириктириб олиб, ўзларининг сиртқи қаватларидаги электронлар сонини саккизтага етказиб, инерт газлар конфигурациясига эга бўлишга интилади. Улар эркин ҳолатда кучли оксидловчилардир. Бу элементларни **галогенлар** деб юритилади. Галоген сўзи юонча сўз бўлиб, туз ҳосил қилувчи деган маънога эга. У ўз бирикмаларида фақатгина – 1 оксидланиш даражасини намоён қиласы. Чунки фтор атомнинг электроманфийлиги катта қийматга эга бўлгани учун, ҳатто кислороддан ҳам электронни тортиб олиб,  $OF_2$  таркибли кимёвий бирикма ҳосил қиласы. Хлор, бром ва йоднинг водородли  $HCl$ ,  $HBr$ ,  $HJ$  бирикмаларининг сувдаги эритмалари кучли кислоталар бўлиб,  $HCl$  дан  $HJ$  га ўтган сайин кислотали хоссалари кучайиб боради,  $HCl$ ,  $HBr$ ,  $HJ$  ларнинг қайтарувчанлик хоссалари ҳам  $HCl$  дан  $HJ$  га томон кучайиб боради, чунки галогенларнинг ион зарди ўзгармаган ҳолда ион радиуслари ортиб боради. Хлор, бром, йод ўзларини ташқи электрон қаватларидаги

еттига электронни бериб, оксидланиш даражаларини +1 дан +7 гача ўзгартира олади. Астат эса табиий радиоактив емириларнинг оралиқ маҳсулотлари сифатида, ядро реакциялари ёрдамида сунъий равишда ҳосил қилинади. Қисман радиоактив хоссасига эга.

**Галогенларнинг табиатда учраши.** Фторнинг битта - F, хлорнинг иккита -  $^{35}_{17}\text{Cl}$ ,  $^{37}_{17}\text{Cl}$ , бромнинг иккита -  $^{79}_{35}\text{Br}$ ,  $^{81}_{35}\text{Br}$  ва йоднинг битта -  $^{127}_{53}\text{I}$  барқарор изотоплари мавжуд. Бундан ташқари бу элементларнинг сунъий равишда ҳосил қилинган бир нечтадан бекарор изотоплари ҳам маълум. Бу элементларни табиатда учрайдиган асосий минераллари қўйидагилардан иборат.

$\text{CaF}_2$  - флюорит,  $\text{Ca}_5(\text{PO}_4)_3\text{F}$  - фторапатит,  $\text{Na}_3\text{AlF}_6$  - криолит,  $\text{NaCl}$  - ош тузи,  $\text{KCl}$  - сильвин,  $\text{NaCl} \backslash \text{KCl}$  - сильвинит,  $\text{KCl} \backslash \text{MgCl}_2 \backslash 6\text{H}_2\text{O}$  - карналлит,  $\text{AgBr}$  - бром-аргирит,  $\text{Ag}(\text{Cl}, \text{Br})$  - эмболит,  $\text{Ca}(\text{JO}_3)_2$  - лаутарит,  $\text{AgI}$  - йодаргерит ва бошқалар. Булардан ташқари, бу элементлар денгиз сувлари таркибида ҳар хил бирималар ҳолида учрайди.

**Олиниши.** Фтор элементини 1886 йилда А. Муассан, хлорни 1774 йилда К. Шееле, бромни 1826 йилда Ж. Балар, йодни 1811 йилда Б. Куртуя, астатини 1940 йилда Д. Карлсон, К. Мак-Кензи ва Э. Сегрелар ажратиб олганлар.

Ҳозирги вақтда фтор  $\text{CaF}_2$  ёки  $\text{KF}$ ,  $\text{HF}$  тарқибли тузларни юқори температурада суюқлантириб электролиз қилиб олинади. Электрод сифатида графитдан фойдаланилади. Лабораторияда хлор қўйидаги усуслар билан олинади:

1. Водород хлорид эритмасига оксидловчи таъсир эттирилади:

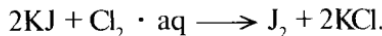
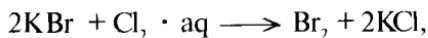


2. Табиий эш тузига концентранган сульфат кислота иштирокида оксидловчилар таъсир эттирилади:



Техникада хлор  $\text{NaCl}$  эритмасини электролиз қилиш натижасида олинади. Бунда катод сифатида чўян ёки симоб ишлатилади. Анодда хлор оксидланади, катодда эса водород қайтарилади.

Бром ва йод, бромид ва йодидларга хлор таъсир эттириб олинади:



Астат металл висмутни  $\alpha$ -заррачалари билан нурлантириб, экстракция қилиб олинади.

**Хоссалари.** Фтор оч-сарғыш, ўткір ҳидли газ. Эркин ҳолатда фтор молекулаларидан иборат бұлади. Паст температурада моноклинік панжара ҳосил қилип кристалланади, юқори температурада кубсімөн панжара  $\beta$  -  $\text{F}_2$  модификациясыға айланади. Фтор сувда яхши эрийди, водород билан жуда шиддатли реакцияға киришади.

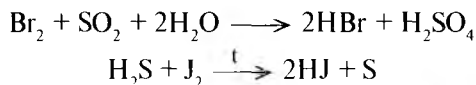


Фтор инерт газлардан ташқары күпгина қуқун ҳолатидаги металлар билан ва  $\text{C}$ ,  $\text{Si}$ ,  $\text{P}$ ,  $\text{S}$  каби металлмаслар билан қиздирилғанда реакцияға киришиб **фторидлар** ҳосил қиласы. Кислород ва азот билан бевосита бирикмайды. Күргөшин, никель ва мис металлари ва уларнинг қотишмалари фтор атмосферасыда қиздирилғанда, сирті барқарор фторид пардасы билан қозланади. Фтор күпгина оксидлар, гидроксидлар ва уларнинг тузлари, углеродлар ва сув билан шиддатли реакцияға киришади. Хлор оч-сарғыш туспи ўткір ҳидга эга бўлган газ. Хлор сувда  $\text{CCl}_4$ ,  $\text{TiCl}_4$ ,  $\text{SiCl}_4$  ларда эрийди. Хлорда  $d$  - орбиталлари мавжуд бўлгани учун унинг оксидланиш даражаси -1 дан +7 гача ўзгаради. Хлор кучли оксидловчи бўлгани учун күпгина металлар ва металлоидлар билан реакцияға киришади. Водород хлор атмосферасыда ёруглик таъсирида шиддатли ёниши натижасида оқ тусли водород хлорид гази ҳосил қиласы.

Бром - тўқ-қизгиш-қорамтири тусли суюқлик, буглари ўткір ҳидли, тўқ-сарғыш рангли, бўғувчи газ. Бромнинг электронга мойиллиги хлорникидан кичик. Шунинг учун бром хлорга қараганда сустроқ реакцияға киришади.

**Йод** - қорамтири бинафша рангли, металлсімөн ялтироқ, ромбик кристалл панжарага эга бўлган модда. Қиздирилғанда тўғридан-тўғри буғланади. Буғ ҳолатда йод иккі атомли молекуладан иборат. Йод сувда ёмон эрийди,  $\text{CS}_2$ ,  $\text{CCl}_4$  ларга

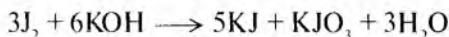
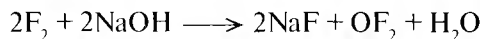
ұхшаш күтбланмаган эритувчиларда яхши эриб, бинафша рангли эритмалар ҳосил қиласы. Түйинмаган углеводородларда, суюқ  $\text{SO}_2$  спирт ва қетонларда йод эриб жигарранг тусли эритмалар ҳосил қиласы. Йод оддий шароитда фтор билан, қиздирилгандың водород, кремний, олтингугурт ва башқа күпгина металлмаслар билан реакцияға киришады. Йод нам таъсирида күпгина металлар билан бирикіб йодидлар ҳосил қиласы. Йоднинг сувдагы эритмаси башқа галогенлар билан бирикади. Йоднинг оксидловчи хоссаси хлор ва бромникига қараганда кучсизроқ намоён бўлади:



**Астат** - ўз хоссалари билан бирмунча йодға ўхшаш, лекин радиоактив металл хоссасига ҳам эга. Одатдаги шароитда ўз-ӯзидан буғланади.

Астат органик эритувчиларда яхши эрийди, унинг оксидланиш даражаси -I дан +7 гача ўзгаради. Бу элементларда группа бўйича F - Cl - Br - J - At қаторида чапдан ўнгга томон электронга мойиллик камайгани учун, молекулаларининг электрод потенциаллари ҳам камаяди, лекин қайтарувчи хоссалари кучайиб боради. Бу элементларни термик барқарорлиги фтордан хлор молекулаларига ўтган сари ортиб боради, кейин хлордан йод молекуласи томон секин-аста-камайиб боради. Чунки хлордан йодга томон атом радиуслари ортиб боргани учун, атомлар бир-бири билан кучсизроқ кимёвий боғланиш ҳосил қиласы. Фтордан хлор молекуласи томон мустаҳкам кимёвий боғланиш ҳосил бўлишига сабаб, фтор молекуласи фақатгина валент электронлар жуфти ҳисобига ҳосил бўлса, хлор, бром ва йод молекулаларида эса бу электрон жуфтдан ташқари донор акцептор боғланиш ҳам мавжуд бўлади. Бунга сабаб, фтор атомида бўш d - орбиталлари мавжуд эмас, хлор, бром ва йод атомларида эса бўш d-орбиталлари мавжуд.

Хлор, бром ва йод элементлари ишқор эритмаларида диспропорцияниш хоссасини намоён қиласы:

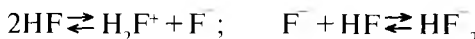


## XVII.1. ГАЛОГЕНЛАРНИНГ ВОДОРОДЛИ БИРИКМАЛАРИ

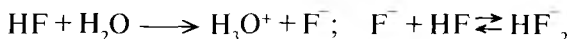
**Водород фторид.** Газ ҳолдаги водород фторид саноатда  $\text{CaF}_2$  га концентранган сульфат кислота таъсир эттириб ёки нордон фторидларни қиздириб олинади:



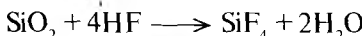
Тоза водород фторид рангсиз, ўткір ҳидли зақарлы газ. Паст температурада рангсиз, ҳавода шиддатли тутайдыган құтблы молекулалардан иборат бүлгап суюқлик. Водород фторид ўртача күчдәги бир асослы кислота хоссасини намоён қиласы:



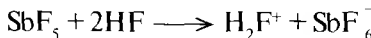
Сувдаги эритмасыда мувозанатда бұлади:



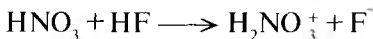
Водород фторид шиша таркибидағи  $\text{SiO}_2$  ни эритиб газ-симон  $\text{Si F}_4$  ҳосил қиласы:



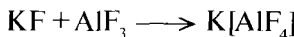
Акцептор фторид иони бүлгап баязи  $\text{BF}_3$ ,  $\text{AsF}_5$ ,  $\text{SbF}_5$  ва  $\text{SnF}_4$  таркибли моддаларнинг HF даги эритмалари жуда кучли кислота хоссасини намоён қиласы. Чунки бу моддалар HF да эриши натижасыда  $\text{H}_2\text{F}^+$  ионинің концентрациясы ортади:



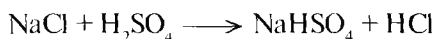
Шунинг учун бундай эритмалар қўпгина металларни эритади. Ҳатто нитрат кислота ҳам HF эритмаси билан ўзаро таъсирлашганда асос хоссасини намоён қиласы:



Водород фторид эритмаси сувда ёмон эрийдиган  $\text{NaF}$ ,  $\text{KF}$ ,  $\text{CaF}_2$  таркибли тузларни ҳосил қиласы. Темир, алюминий, хром титан ва бошқа металларнинг фторидлари билан комплекс бирикмалар ҳосил қиласы:



**Водород хлорид.** Водород хлорид, асосан ёргулик нури таъсирида водородга хлор таъсир эттириб олинади. Ҳосил бўлган газ ҳолдаги водород хлоридни адсорбциян камераларда сувга юттириб, концентрангган хлорид кислота олинади. Водород хлоридни ош тузига концентрангган сульфат кислота таъсир эттириб ҳам олиш мумкин. Бу жараён икки босқичда давом эттирилади:



Ҳозирги вақтда водород хлорид органик моддаларни хлорлашда ва гидрохлорлашда қўшимча маҳсулот сифатида ҳосил қилинмоқда. Бундан ташқари,  $\text{MgCl}_2$  нинг гидролизи натижасида ҳам водород хлорид ҳосил бўлади.

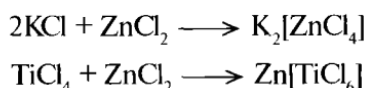
Оддий шароитда водород хлорид рангсиз, ўткир ҳидга эга бўлган газ, сувда яхши эриб, хлорид кислота ҳосил қиласди. Водород хлорид эритмаси ишқорий ва ишқорий-ер металлар билан реакцияга киришиб водород ажратиб чиқаради, кислород таъсирида эркин хлор ҳосил қилиб оксидланади. Водород хлоридни турли усуслар билан ҳосил қилган  $\text{ECl}_4$  таркибли хлорид бирикмалари маълум. Бу бирикмалар асос, амфотер ва кислота хоссасига эга. Бундай хоссаларга эга бўлиши элемент билан хлор орасида вужудга келган кимёвий боғланишнинг табиатига беғлиқ бўлади. Ионли хлоридлар асос хоссасига эга бўлиб, юқори температурада суюқланадиган, сувда яхши эрийдиган қаттиқ кристалл моддалардир. Ковалент боғланишли хлоридлар эса кислота хоссасига эга бўлган осон суюқланадиган ёки газ ва суюқ мояллашадир. Ион ковалент боғланишли хлоридлар эса амфотер хоссага эга бўлиб оралиқ ҳолатни эгаллаган, сувда яхши эрувчан мояллашадир. Асосли хлоридлар гидролизга учрамайди, кислотали хлоридлар тўлиқ гидролизланади:



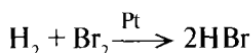
Асос хоссасига эга бўлган хлоридлар кислотали хлоридлар билан реакцияга киришиб, комплекс бирикмалар ҳосил қиласди. Комплекс бирикмаларнинг ҳосил бўлишида асосли хлоридлар донор вазифасини, кислотали хлоридлар акцептор вазифасини бажаради:



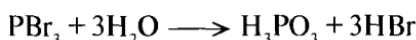
Амфотер хлоридлар кислотали ва асосли хлоридлар билан бирикиб, комплекс бирикмалар ҳосил қиласи:



**Водород бромид** - ўтқир ҳидга эга бўлган, ҳавода ўз-ўзидан тутайдиган газ. Водород бромид 200–300 °C да платинадан тайёрланган катализатор иштирокида водородга бром таъсир эттириб олинади:



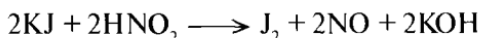
Водород бромид  $\text{PBr}_3$  ни гидролиз қилиб ҳам олинади:



Водород бромид органик моддаларни бромлашда ҳам қўшимча маҳсулот сифатида ҳосил қилинади. Водород бромиднинг сувдаги эритмаси кучли кислота. Водород бромид ётанолда ҳам яхши эрийди. Водород бромид эритмаси металларга, металл оксидлари ва гидроксидлари билан яхши реакцияга киришади. Бромид кислотанинг тузлари – металл бромиллар сувда яхши эрийдиган моддалардир.

**Водород йодид** - рангсиз бўғувчи газ, ҳавода ўз-ўзидан кучли тутайди. Водород йодид юқори температурада катализатор иштирокида водородга йод таъсир эттириб ёки  $\text{PJ}_3$  ни гидролиз қилиб олинади. Водород йодид сувда яхши эрийди. Сувдаги эритмаси кучли кислота, ёруғлик таъсирида ўз-ўзидан йод ҳосил қилиб парчаланади.

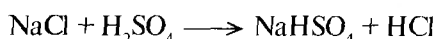
Водород йодиднинг сувдаги эритмаси ҳосил қилган тузлари – металл йодидлар кучли қайтарувчи хоссага эга:



Ишқорий ва ишқорий-ер металларининг йодидлари сувда яхши эрийдиган, қиздирилганда ва ёруғлик таъсирида осон парчаланадиган моддалардир. Галогенларнинг водородли бирикмаларини термик барқарорлиги ва ҳосил бўлиш иссиқциклари  $\text{HF}$  дан  $\text{HJ}$  га ўтган сари камайиб боради. Бунга сабаб галогенларнинг атом радиуслари ортиб, водород билан

хосил қылған кимёвий бөгланиш энергиясининг камайиб боришидир. Галогенид кислоталарининг кучи  $\text{HF} - \text{HCl} - \text{HBr} - \text{HI}$  қатор бүйлаб ортиб боради. Водород галогениларининг қайтарувчилик хоссалари  $\text{HCl} - \text{HBr} - \text{HI}$  қатор бүйлаб кучайиб боради.

Натрий хлоридға концентрантланган сульфат кислота таъсир эттирилса, газ ҳолда водород хлорид ҳосил бўлади:



Водород бромид ва водород йодидни бу усул билан олиб бўлмайди. Чунки улар кучли қайтарувчилар учун эркин бром ва йодгача оксидланади:



Водород йодид жуда кучли қайтарувчи бўлгани сабабли ҳатто суюлтирилган сульфат кислотани водород сульфидгача қайтаради:

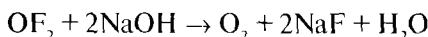


## XVII. 2. ГАЛОГЕНЛАРНИНГ КИСЛОРОДЛИ БИРИКМАЛАРИ

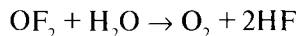
Галогенлар кислород билан тўғридан-тўғри бирикмайди, лекин уларнинг оксидлари, кислородли кислоталари, ҳосил қылған тузлари халқ ҳўжалигига катта аҳамиятга эга.

**Кислород фторид.** Фторнинг  $\text{OF}_2$ ,  $\text{O}_2\text{F}_2$ ,  $\text{O}_3\text{F}_2$  ва  $\text{O}_4\text{F}_4$  таркибли кислородли бирикмалари маълум. Кислород фторид  $\text{OF}_2$  водород фторид ва калий фторид аралашмалари эритмасини электролиз қилиб олинади.

**Кислород дифторид** - оч сарғиши тусли, заҳларли, унча актив бўлмаган газ. Кислород дифторидни  $\text{H}_2\text{CH}_4$  ва  $\text{CO}$  билан аралашмаси учқун таъсирида кучли портлайди,  $\text{Cl}_2$ ,  $\text{Br}_2$  ва  $\text{I}_2$  билан аралашмаси оддий шароитда ўз-ўзидан портлайди.  $\text{OF}_2$  ишқорлар таъсирида парчаланади:



Сув билан секин реакцияга киришади, лекин сув буғи таъсирида портлайди:



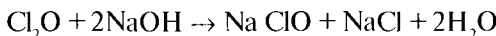
Кислород фторид бошқа галоген кислоталар ёки тузлари эритмаларидан галогенларни сиқиб чиқаради:



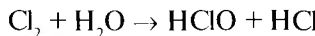
Кислород дифторид таъсирида металлар ва металлмаслар оксидланади.

**Диоксадифторид**  $\text{O}_2\text{F}_2$  - оч сарғиши - қызыл тусли қаттиқ модда, термик барқарор, кучли оксидловчи ва фторловчи хоссага эга. Күпгина моддалар диоксадифторид билан аралаштириш натижасида портлайди.  $\text{O}_3\text{F}_2$  ва  $\text{O}_4\text{F}_2$  лар ёпишқоқ, очқизғиши тусли суюқликлар бўлиб, фақат паст температурадагина мавжуд бўла оладиган, термик бекарор моддалардир. Хлорнинг  $\text{Cl}_2\text{O}$ ,  $\text{ClO}_2$ ,  $\text{Cl}_2\text{O}_6$  ва  $\text{Cl}_2\text{O}_7$  таркибли кислородли бирикмалари маълум.

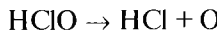
**Хлор (I)-оксид**  $\text{Cl}_2\text{O}$  - янги тайёрланган симоб (II)-оксидга хлор гази юбориш билан ҳосил қилинади.  $\text{Cl}_2\text{O}$  - оддий шароитда сарғиши қызыши тусли газ, қиздирилганда ёки элекр учқуни таъсирида  $\text{Cl}_2$  ва  $\text{O}_2$  ҳосил қилиб портлайди. Хлор (I)-оксиди сувда эритилганда сарғиши қызыл тусли, маълум миқдорда гипохлорит кислота  $\text{HClO}$  бўлган эритма ҳосил қиласди. Хлор (I)-оксиди ишқорлар таъсирида гипохлорит тузлар ҳосил қиласди. Гипохлорит тузлар кучли оксидловчилардир:



Хлор (I)-оксидга тўғри келадиган кислоталар гипохлорит кислота, тузлари эса **гипохлоритлар** деб аталади. Гипохлорит кислота  $\text{HClO}$  хлорнинг гидролизи натижасида ҳосил бўлади:



Гипохлорит бир негизли кучсиз кислотадир, осон парчаланади:



Гипохлорит кислота тузларини ишқор эритмаларига хлор таъсир эттириш усули билан ҳосил қилинади:

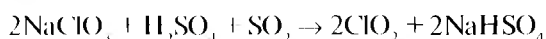


Хлорид кислота ангидриди  $\text{Cl}_2\text{O}_3$  олинган эмас. Лекин уни фақаттана эритмалардагина мавжуд бўлган барқарор хлорид кислотаси олинган. Хлорид кислота кучсиз кислота ва кучли оксидловчи. Унинг ҳосил қилган тузлари **хлоритлар** деб аталиб, сувда яхши эрийдиган рангсиз моддалардир. Хлоритлар кислотали муҳитда оксидловчи хоссасига эга. Қиздирилганда портлан ҳосил қилиб парчаланади:



Хлор (IV)-оксиди  $\text{KClO}_3$  га қайтарувчи сифатида оксалат кислота интироқида суюлтирилган  $\text{H}_2\text{SO}_4$  таъсир эттириб олинади. Бу реакцияда ажралиб чиқаётган  $\text{SO}_2$  ва  $\text{ClO}_2$  ни суюнтиришла интиратлади.

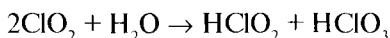
Сапотда  $\text{ClO}_2$ , натрий хлорит тузига қайтарувчи сифатида сульфат ангидриди интироқида сульфат кислота таъсир эттириб олинади:



$\text{ClO}_2$ -сарғини-япил тусли, ўткир ҳилли, симметрик структурага эга бўлган газ.  $\text{ClO}_2$  - кутбли модда бўлгани учун реакцияга киришиши кучли, ҳавода ўз-ўзидан шиддатли портлайди, кучли оксидловчи. Ишқорлар билан хлорит ва хлоратлар ҳосил қиласди:

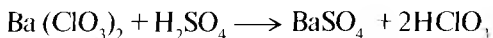


Сув билан хлорит ва хлорат кислота эритмаларини ҳосил қиласди:

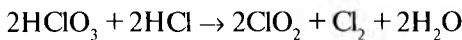


Хлор (IV)-оксид эритмаси қоронгига барқарор, ёруғлик таъсирида секин-аста  $\text{HCl}$  ва  $\text{HClO}_3$  ҳосил қилиб парчаланади. Хлор (IV)-оксид  $\text{ClO}_2$  га мувофиқ келадиган кислота олинган эмас.

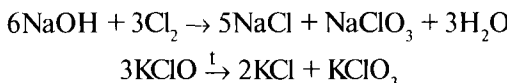
Хлорат ангидрид  $\text{Cl}_2\text{O}_5$  олинган эмас. Лекин унга мос келадиган хлорат кислота  $\text{HClO}_4$  мавжуд. Хлорат кислотани барий хлоратга сульфат кислота таъсир эттириб олинади.



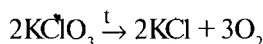
Хлорат кислота бир негизли қучли кислота, ўз хоссалари билан  $\text{HNO}_3$  кислотага ўхшайды. Хлорат кислотанинг хлорид кислота билан аралашмаси худди зар суви каби қучли оксидловчидир:



Хлорат кислота тузлари **хлоратлар** деб аталади. Улар хлорга ишқор эритмасини таъсир эттириб ёки гипохлоритларни термик парчалаб ҳосил қилинади:



Хлоратлар  $\text{KCl}$  ёки  $\text{NaCl}$  эритмаларини электролиз қилиши натижасида ҳам ҳосил бўлади. Хлоратлар сувда яхши эрийдиган, рангсиз, қиздирилганда кислород ажратиб парчалана-диган моддалардир:



Хлоратлар қучли оксидловчи бўлгани учун қайтарувчилар билан аралаштирилганда портловчи моддалар ҳосил бўлади.

**Хлор (VI) - оксид** паст температурада  $\text{ClO}_2$  га озон таъсир эттириш натижасида ҳосил қилинади. Хлор (VI)- оксид оддий шароитда қизил-қорамтири тусли суюқлик, тоза ҳолда барқарор, органик моддалар таъсирида қучли перхлориди, хлор (VI)-оксид сувда эриши натижасида перхлорат кислота ҳосил қиласди.

Хлор (VII)- оксид  $\text{Cl}_2\text{O}_7$  рангсиз мойсимон суюқлик, сувда яхши эрийди, қиздирилганда ва зарб таъсирида портглайди. Хлор (VII)- оксидга мос келадиган перхлорат кислота перхлорат тузларга вакуумда сульфат кислота таъсир эттириб олинади. Перхлорат кислота ҳавода ўз-ўзидан тутайдиган, термик бекарор, сувда яхши эрийдиган органик моддалар таъсирида тез парчаланадиган суюқлик. Бу кислота тузларини хлоратларни катализаторсиз парчалаб олинади. Хлорнинг кислородли кислоталари кучи хлорнинг оксидланиш даражаси ортиши билан ортади, оксидланиш хусусияти эса камаяди.

Бромнинг  $\text{Br}_2\text{O}$ ,  $\text{BrO}_2$ ,  $\text{BrO}_3$  ва  $\text{Br}_2\text{O}_7$  таркибли кислородли бирикмалари маълум.

**Бром(I)- оксид**  $\text{Br}_2\text{O}$  -құнғир-қизгиш тусли суюқлик, қітүйирилганды шиддатли парчаланади. Бром (IV) -оксид сарық рангы қаттық модда, іюқори температурада бекарор, маълум шароитда вакуумда  $\text{Br}_2\text{O}$  ҳосил қилиб парчаланади. Бром (VI)-оксид  $\text{Br}_2\text{O}_3$  оқ рангли, қаттық бекарор модда. Бром (VII)-оксид  $\text{Br}_2\text{O}_7$  оқ рангли, сувда яхши эрийдиган қаттық модда.

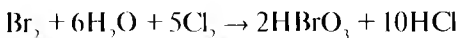
**Бромниң гипобромид  $\text{HBrO}_3$  ва бромат  $\text{HBrO}_3$  кислоталари** бор. Гипобромид кислота бромни симоб (II)-оксид иштирокида сувда эритиб олинади. Гипобромид кислота гипобромидләри термик бекарор бўлгани учун қиздирилганды диспропорцияланади:



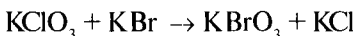
Бромат кислота барий броматта суюлтирилган сульфат кислота таъсир эттириб олинади:



Бундан тапиқари, бромли сувга хлор таъсир эттириб ҳам бромат кислота олини мумкин:

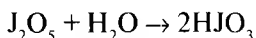


Бромат кислотага мос келадиган тузлар **броматлар** деб аталади. Броматлар бромитларни термик парчалаб ёки хлоратларга бромидлар таъсир эттириб олинади:

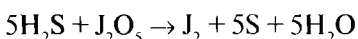


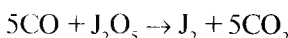
Техникада броматлар  $\text{KBr}$  ва  $\text{NaBr}$  эритмаларини электролиз қилиб олинади.

Йоднинг  $\text{J}_2\text{O}$  ва  $\text{J}_2\text{O}_5$  таркибли кислородли бирикмалари маълум:  $\text{J}_2\text{O}_5$  - оқ рангли кристалл тузилишига эга бўлган барқарор модда. Перийодат кислотани термик парчалашиб натижасида ҳосил қилинади.  $\text{J}_2\text{O}_5$  -  $300^{\circ}$  гача барқарор, кейин йод ва кислород ҳосил қилиб суюқланади. У сув билан шиддатли реакцияга киришади:

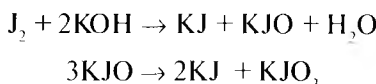


$\text{J}_2\text{O}_5$  - кучли оксидловчи бўлгани учун  $\text{H}_2\text{S}$ ,  $\text{HCl}$  ва  $\text{CO}$  лар билан реакцияга киришади:



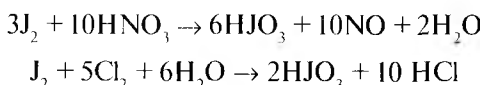


Йоднинг гипойодид  $\text{HJO}$ , йодат  $\text{HJO}_3$  ва перйодат  $\text{HJO}_4$  таркибли кислородли кислоталари бор. Гипойодит кислотанинг тузлари гипойодитлар жуда беқарор моддалар бўлиб, осонлик билан йодатларга айланади. Лекин гипойодитлар кислотага қараганда барқарор моддалардир. Агар йодга ишқор таъсир эттирилса, аввал гипойодатлар, сўнг улар йодатларга ва йодидларга парчаланади:



Гипойодит кислота ва унинг тузлари оксидловчилардир.

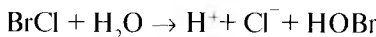
Йодат кислотани  $\text{HJO}_3$  йодга нитрат кислота ёки хлорли сув таъсир эттириб ҳосил қилинади:



Йодат кислота сувда яхши эрийдиган рангсиз кристалл модда. Йодат кислотанинг тузлари, йодатлар, броматлар ва хлоратлар каби нейтрапл ва ишқорий эритмаларда оксидловчи хоссани намоён қилмайди, зарба таъсирида портлайди.  $\text{HCl}_3$  -  $\text{HBrO}_3$  -  $\text{HJO}_3$  қаторда кислоталарнинг барқарорлик даражаси чапдан ўнгга томон кучаяди, оксидланиш хоссаси ва кислотанинг кучи пасайиб боради.

Галогенлар ўзаро бирикиб, асосан бирламчи ва учламчи бирикмалар ҳосил қиласиди. Булардан  $\text{BrCl}$ ,  $\text{JCl}$ ,  $\text{JCl}_3$ ,  $\text{JBr}$  лардан бошқа барча бирикмалар фтор галогенлардир.

Бирламчи галогенли бирикмаларнинг реакцияга киришиши хусусияти учли бўлиб, оксидловчи хоссасига эга, кўпгина эркин ҳолатдаги элементлар билан бирикиб галогениллар аралашмасини ҳосил қиласиди. Улар сув таъсирида гидролизланади:



Учламчи галогенлараро бирикмалар сув таъсирида кучли портлаш ҳосил қилиб парчаланади. Галогенлараро бирикмалар ичига энг кўп тарқалганлари галогенфторидлардир.  $\text{ClF}$  ва  $\text{ClF}_3$  ни тўғридан-тўғри мис идишда  $250^\circ\text{C}$  да хлорга фтор таъсир

өттириб олни мумкин.  $\text{ClF}_3$  ни  $\text{ClF}_5$  га 250 атмосфера босимда 350°C да Е<sub>1</sub> таңыр өттириб олинади. Галогенфторидтар реакцията киришині хүсусияттың күчін бұлғаны учун органикада фторлан кептілділіктер. Галогенфторидтарнинг активилігі  $\text{ClF}_3 > \text{BrF}_3 > \text{JF}_3 > \text{ClF} > \text{BrF}_5 > \text{JF}_5 > \text{BrF}$  қатар буйічча چандан үнгітте үтган сари камайиб боради. Галогендер ва уларнинг бирикмалари тиббиёгда, фотографияда, озиқ-овқат саноатта, қышлоқ хұжалик зааркунандаларнан қаршы курашында, дезинфекция мақсадларыда, нортловчи молдайлар олинп, органик моддаларни синтез қилиш ва спектроскопияда ишилатылды.

### **Такрорлаш учун материалдар**

**Бобниң асосий мазмұны.** Металл ва металлмаслар үзларининг физик ва кимёвий хоссалары билан фарқланадылар. Металлмаслар металлардан фарқын үлароқ яттироқ бұлмайды, ишиловға яхни берилмайды, электр токи ва иссиқтікни ёмон үткегеди. Бундан тапиқары, металлмасларнинг юқори ионланиш энергиясынан әзіз бүлини үларнинг электроманфийлігінде көрсетілген. Алоқида группаларга киругчи элементтердің атом рақами орта бориши билан атом радиусы ҳам күпая боради, электроманфийлігінде ионланиш энергиясы камаради. Элементларда металл табиати үларнинг электроманфийлігиге қараб үзгәради. Асл газлар мустақжам ва барқарор электрон конфигурацияға әзілігі туфайлы, бирикмаларнинг камлигі билан тавсифланади. Фақат ксеноннинг фторидлари ва оксидлари, ҳамда криптоннинг фториди  $\text{KrF}_6$  олинған.

Мазкур бобда элементларнинг асосан болынан (A) да кирадын вакиулары қаралади. Уларнинг табиатта учраши, минераллари, олинниши, физик-кимёвий хоссалари, ишилатылыш ҳамда ақамияти ҳақида маълумотлар берилген. Шу муносабат билан бу ерда көлтирилаётгандың машқынша масалалар ҳамда тест саволлары барча группа учун типик бүлинини ҳисобға олиб умумий ҳолда берилешини лозим деб топамиз.

### **Бобни үрганишдан мақсад**

1. Элементнинг даврий жадвалдагы үрни ҳамда хоссаларига асосланған ҳолда мазкур элементни металл және металлмасларнин аниқлай олиш.

2. Металлар ва металлмасларнинг структураларини фарқлай билиш.
3. Группалар ёки даврлардаги баъзи элементларнинг электроманфийлиги ва металлик табиатини айтиб бериш.
4. Элементларни турли усулларда олишнинг кимёвий тенгламаларини тузиш.
5. Элементлар бирикмаларида оксидланиш даражаларини белгилай олиш.
6. Элементларнинг кислородли, галогенли, водородли ва олтингугуртли бирикмаларининг хоссаларини, уларни олиш йўллари ва шароитларини билиш.

### ***Mash'ҳ ва masalalar***

1. Металлни металмасдан фарқловчи икки кимёвий ва иккита физик хоссасига мисол келтиринг.
2. Бобда келтирилган материаллардан фойдаланиб кислород билан рухнинг кимёвий ва физик хоссаларини ёнма-ён ёзиб чиқинг. Мазкур маълумотлар кислороднинг металлмас, рухнинг металл элемент эканлигини исботлашига аҳамият беринг.
3. Галогенлар (ёки бошқа элементлар) ни саноат миқёсида олинувчи усулларининг тўла кимёвий реақцияларини ифодаланг.
4. Элемент сифатидаги фторнинг нега сувли эритмадан олиш мумкин эмаслигини тушунтиринг.
5. 600 г  $H_2S$  ни 200° С да ва 1334 ПА босимда ёқилганида қанча ҳажмда  $SO_2$  гази ҳосил бўлади?
6. Нима учун фосфор хона температурасида азотдан фарқли ўлароқ икки атомли молекула  $P_2$  ҳосил қилмайди?
7. Куйидаги кислоталарнинг ҳар бири учун ангидриди формуласини келтиринг:  $H_3PO_3$ ,  $HClO_4$ ,  $H_3AsO_4$ ,  $H_3BO_3$ ,  $H_2SO_4$ ,  $H_2CO_3$

## XVIII БОБ

### **d - ЭЛЕМЕНТЛАР**

#### **XVIII. I. ҚЎШИМЧА ГРУППАЧА ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ**

d- элементлар ҳар қайси катта даврда s- ва p- элементлар орасидаги ўнта катакни ишғол қиласди.

Бу элементларнинг умумий сони 33 та бўлиб, тўртинчи, бенинчи, оғтиничи даврларда ўнтадан ва еттиничи даврда учвалир. Кўнимимча группача элементлари оралиқ элементлардеб ҳам юритилади.

d-элементларда бир элементдан иккинчисига ўтилганда атомларнинг сиртқи қаватдан битта ичкари қаватига ортиб борувчи бигта электрон жойлаша боради. Бу элементларнинг кимёвий хоссалари сиртқи ва ундан битта ичкариги қаватларга жойлашган электронлар сонига боғлиқ бўлади. d- элементларнинг ўзига хос хусусиятлари металлар атомларининг электрон тузилишига - сиртқи электрон қаватда кўпинча иккита s-электрони (баъзан, битта s-электрон) бўлиши билан тавсифланади. Бу элементлар атомларининг ионланиш энергия миқдори камлиги сабабли сиртқи электронлар ядро билан нисбатан бўнироқ бояланганлайдир. Шунга кўра, оралиқ элементлар ҳосил қилган бирикмаларида мусбат оксијланганлик намоён қиласди, бу уларнинг асосий группача металлари каби металлик хусусиятларига эга бўлишини тақозо қиласди. Аммо асосий ва қўшимча группача металлари орасида маълум фарқлар ҳам мавжуд. Оралиқ элемент атомларининг сиртқидан олдинги электрон қаватларида электронлар билан тўлмаган d-сатҳча мавжуд бўлади. Оралиқ элементлар атомлари кимёвий боғланиши ҳосил қилганда фақат ташқи электронлар эмас, балки d-электронлари ҳам интирок этади. Шу сабабли оралиқ элементлар учун асосий группача металларига қараганда ўзгарувчан валентли бўлали. Бунинг натижасида, оралиқ элементларда барқарор комплекс бирикмалар ҳосил қилишга мойиллик кўнироқ сезилади.

Ҳар бир даврда асосий группача элементлари, яъни s- ва p- элементларила уларнинг тартиб белгиси орта борган сари атомлар ташқи электрон қаватида электронлар сони кўпая боради, бу типик металлардан металламасларга ўтишга олиб келади. Оралиқ элементларда эса тартиб сонининг ортиши билан ташқи электрон қаватларининг тузилиши деярли ўзгармайди, шунинг учун элементлар хоссалари ҳам асосий группача элементларига қараганда жуда секинлик билан ўзгаради. Скандий, титан, ванадий, хром ва марганецда юқори оксидланиш даражаси гуруҳ тартиб сонига teng бўлса, темирники олти, кобальт билан никельники уч, мис ва рухники икки бўлади. Шунга қараб моддалар барқарорлиги ҳам

үзгәради. TiO ва VO оксидларидан титан билан ванадийнинг оксидланганлик даражаси + 2 бўлиб, кучли қайтарувчи ҳисобланади. Лекин уларга ўхшашиб мис ва рух оксидлари қайтариш хусусиятига эга эмас.

## XVIII. 2. СКАНДИЙ ГРУППАЧАСИ

III группанинг қўшимча группачасига скандий (Scandium) Sc, иттрий (ittrium), лантан (lantanium) La ва актиний (Actinium) Ac киради.

Скандийнинг мавжудлигини Д. И. Менделеев 1870 йилда олдиндан айтиб берган. Орадан тўқиз йил ўтгач, уни Л. Н. Нильсон тоза ҳолда олади.

Скандий группачаси элементлари атомлари ташқи электрон қаватларида иккитадан ва ундан кейинги қаватда эса тўққизтадан электрон сақлайди.

Кўйида группача элементлари атомларининг ташқи ва ундан олдинги электрон қаватлари тузилиши келтирилган:

Sc	$3s^2$	$3p^6$	$3d^1$	$4s^2$
V	$4s^2$	$4p^6$	$4d^1$	$5s^2$
La	$5s^2$	$5p^6$	$5d^1$	$6s^2$
Ac	$6s^2$	$6p^6$	$6d^1$	$7s^2$

Уларда тартиб белгиси ошган сари ионланиш энергияси (6,66 эВ дан 5,51 эВ гача) камайиб боради, ион радиуси эса (0,083дан 0,11 нм гача) ортади. Группачанинг ҳар бир элементни ўзидан кейин тегишлича d- элементлар декадасини вужудга келтиради. Скандий группачаси элементларининг ўз бирикмаларидағи оксидланганлик даражаси кўпинча +3 га тенг бўлади.

Скандий, иттрий ва лантан ер қобигида массаси бўйича  $10^{30} \cdot \%$  ни ташкил этади. Актиний анча кам тарқалган бўлиб, массаси бўйича  $6 \cdot 10^{-10}\%$  атрофидадир.

Скандий группачаси элементлари уларнинг фторидларини (баъзан, хлоридларини) қайтариб олинади. Бирикмалари эса тузлари ёки оксидларидан турли йўллар билан синтез қилинади.

Скандий группачасининг элементлари эркин ҳолатда юқори температурада суюқланадиган оқ-кумуш ранг металлар бўлиб, суюлтирилган анорганик кислоталар ( $HCl$ ,  $H_2SO_4$  ва  $HNO_3$ ) да эрийди. Қиздирилганда кўпгина металлмаслар билан реакцияга киришади.

Гидроксидлари асосли хоссага эга. Қиздирилганда оксидларға ўтади. Лантан гидроксиди  $\text{La}(\text{OH})_3$ , күчли асос ҳисобланади. Скандий гидроксиди концентранган ишқор әритмасыда гидроксоскандиатта (масалан,  $\text{Na}_3[\text{Sc}(\text{OH})_6]$ ) айланади. Группача элементлари гидроксидларидан бәзилари аморф ҳолда ҳам учрайди. Гидроксидлар элементлар тузларининг сувли әритмаларидан аммиак ёки ишқорлар билан чўктириб олинади. Улар элементларнинг бошқа элементларини олишда хомашё бўлиб хизмат қиласди.

Скандий группаси элементлари комплекс бирималар ҳосил қиласди. Масалан, скандий оксалат гексагидрати  $\text{Sc}_2(\text{C}_2\text{O}_4)_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$  ёки  $\text{MeSc}(\text{C}_2\text{O}_4)_2 \cdot \sqrt{2}\text{H}_2\text{O}$  ва  $\text{Me}_3\text{Sc}(\text{C}_2\text{O}_4)_3 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$  (Металл-ишқорий металл) каби комплекслари скандийнинг галоидли бирималари нейтрал ёки нордон әритмаларига оксалат кислота таъсириб ҳосил қилинади.

Скандий группачаси элементлари бирималари лазер материалари, электрон асборбларда катодлар ва ЭХМ ларда ишлатилувчи ферритлардан ясалувчи ёдлаб қолиш мосламаларда қўлланилади.

### XVIII. 3. ТИТАН ГРУППАЧАСИ

Бу группача титан (Titanium)  $\text{Ti}$ , цирконий (Zirconium)  $\text{Zr}$ , гафний (Hafnium)  $\text{Hf}$  ва сунъий равишда олинган курчатовий (Kurchatovium)  $\text{Ku}$  ни ўз ичига олади. Тўртинчи группа асосий группачаси металлари бўлган қалай ва қўргошинга қараганда титан группачаси элементларда металлик хусусияти кучлироқ бўлади.

Титан группачаси элементлари атомлари ташки қаватда иккитадан, ташқаридан иккичи қаватда 10 тадан электрон сақлайди, буларнинг иккитаси  $d$ -сатҳчада жойлашади. Шу сабабли титан группачасида металлар учун хос оксидланиш даражаси +4 га, кам ҳолларда +3 ва +2 га тенг бўлади. Цирконий +1 ҳам бўлади.

Титан группачаси элементлари эркин ҳолатда типик металлар бўлиб, кўринишидан пўлатга ўхшайди. Буларнинг ҳаммаси қийин суюқланувчан ҳаво ва сув таъсирига берилмайдиган оқ-кумушранг ялтироқ металлардир.

Титаннинг табиатда (масса сони 46–50 бўлган) бешта изотопи маълум. Асосий минераллари рутил -  $\text{TiO}_2$ , ильменит

-  $\text{FeTiO}_3$ , титаномагнетит -  $\text{FeTiO}_4$ , перовскит -  $\text{CaTiO}_3$ , лопарит -  $(\text{Na}, \text{Ge}, \text{Ca}) \cdot (\text{Nb}, \text{Ta})_2\text{O}_6$  ва титанит -  $\text{CaTiO}(\text{SiO}_4)$  дир.

Цирконийнинг икки минерали бор, булар циркон  $\text{ZrSiO}_4$  ва бадделеит  $\text{ZrO}_2$  лардир.

Гафний изоморф аралашма сифатида цирконий минералларида учрайди.

Титан рула ёки концентратларидан унинг диоксидига ўтказилиб, кейин хлорланади ва магний билан қайтариб қайта ҳосил қилинади. Магний ўрнида бაъзан натрий ҳам қўлланади. Цирконий, циркон рудасини  $\text{K}_2[\text{SiF}_6]$  билан қиздириб ёки хлорлаб, кейин қайтариб олинади. Мана шу усул билан гафний ҳам ажратилади.

Хона температурасида титан  $\text{HCl}$ ,  $\text{H}_2\text{SO}_4$  иссиқ ҳолдаги  $\text{CCl}_4\text{COOH}$ ,  $\text{HCOOH}$ ,  $(\text{COOH})_2$  билан қиздирилганда эса кислород ( $400^{\circ}\text{C}$ — $500^{\circ}\text{C}$ ), азот ( $600^{\circ}\text{C}$  дан юқори) ва галоидлар ( $200^{\circ}\text{C}$ ) билан реакцияга киришади. Водород ва атмосфера газларини ютади.

Цирконий  $\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{HCl}$ ,  $\text{HNO}_3$ ,  $\text{H}_3\text{PO}_4$  ва ишқорлар таъсирига чидамли. Кислород галогенлар билан реакцияга киришади, водород ва азотни ютади. Қиздирилғанда  $\text{HF}$  эритмаси, концентранган  $\text{H}_2\text{SO}_4$  ва зар суви билан реакцияга киришади. Гафний кимёвий хоссалари бўйича цирконийга яқин туради, курчатовий эса гафнийнинг аналогидир.

Титан группаси элементлари антикоррозион материаллар тайёрлашда, ядро реакторларида, геттер сифатида, қотишмалар тайёрлашда, ракетасозлик ва кемасозликда, кимёвий асбоблар ишлаб чиқариша ва бошқа соҳаларда кенг қўлланилади.

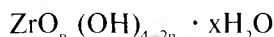
**Титан диоксида  $\text{TiO}_2$**  - сувда ва суюлтирилган кисоталарда эримайдиган оқ кристалл модда. Кислота ва ишқорлик хоссалари кучсиз намоён бўлувчи амфотер оксидидир. Табиатда рутил, анатаз ва брукит номида уч модификацияда учрайди. Титан белилалар, эмаллар, шиша, глазурь, тўлдиргич ва пигмент тайёрлашда кенг қўлланилади.

**Цирконий диоксид  $\text{ZrO}_2$**  - кимёвий реагентлар таъсирига берилмайдиган ва термик кенгайиш коэффициенти ўта кичик бўлган бирикма. Керамика ва ўтга чидамли буюмлар, эмаллар, маҳсус шиша, глазурь, лазер материаллари ва қиммматбаҳо тошлар—фианитлар олишда қўлланилади. Қаттиқ ҳолдаги электролит ва пъезоэлектрик сифатида ишлатилади.

**Гафний диоксид  $\text{HfO}_2$**  -  $2780^{\circ}\text{C}$  да эрувчан ва  $5400^{\circ}\text{C}$  да қайнайдиган бирикма.  $\text{HF}$  ва  $\text{H}_2\text{SO}_4$  да эрийди. Ядро реактор-

шарыла бөшкәрувчи стержень, ҳимоя экранлари, махсус шиша на утта чидамли буюмлар тайёрлашда құлланилади.

Цирконий гидроксидлари кристалл ёки гельсімон моддалар бўлиб, ўзгарувчан таркибга эга:



бу ерда:  $n = 0 \div 4$

Булар  $\text{ZrO}_2$  ва тоза цирконий олишда хомашё сифатида ишлатиласи.

Метатитанат кислота  $\text{H}_2\text{TiO}_3$  ва ортотитанат кислота  $\text{H}_4\text{TiO}_4$  тузлари титанатлар деб номланади. Ишқорий металлар титанатлари 800–1000 °C да эрийди, сувда гидролизланади. Икки валентли элементлартитанатлари янада қийинроқ эрийди, сувда эримайди ва фақат концентранған кислоталар-дагина парчаланади.

Титан, цирконий ва гафний галогенидларида +2, +3 ва +4 оксидланиш даражасини намоён қиласи.  $\text{MeG}_4$  ҳолатда барқарор бўлади. Бигалогенидлари бесқарор бўлиб, қайтарувчи хусусиятига эга. Галогенидлар тутун шашкалари Циглер-Натта катализаторлари компоненти, махсус шишелар тайёрлашда ва пайвандлаш ишларида флюс сифатида құлланилади.

#### XVIII. 4. ВАНАДИЙ ГРУППАСИ

Бу группачага бешинчи группанинг құшимча группаси элементлари бўлган ванадий (Vanadium) V, ниобий (Niobium) Nb ва тантал (Tantalum) Ta киради. Атомларининг ташқи электрон қаватларида иккита ёки битта электрон сақталған ҳолда улар асосий группача элементлардан металлик хоссаларининг юқорилиги ҳамда водороди бирикмаларининг йўқлиги билан фарқланади.

Ванадий группачаси элементлари ўз бирикмаларида кўпинча +5 оксидланиш даражасини намоён қиласи. Табиатда бу элементлар – патронит  $\text{VS}_2$ , карнотит  $\text{K}_2(\text{UO}_2)_2(\text{VO}_4)_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ , роскоэлит  $\text{KJ}_2(\text{AlSi}_3\text{O}_{10})(\text{OH})_2$ , колумбит – танталит ( $\text{Ca}, \text{Na})(\text{Nb}, \text{Ta})_2\text{O}_6$ , прохлор ( $\text{Fe}, \text{Mn})(\text{Nb}, \text{Ta})_2\text{O}_6$ , лопарит ( $\text{Na}, \text{Ge}, \text{Co}_2(\text{Ti}, \text{Nb}, \text{Ta})\text{O}_4$  ва микролит ( $\text{Na}, \text{Ca})_2(\text{Ta}, \text{Ti})_2\text{O}_6(\text{F}, \text{OH})$  каби минераллар таркибида учрайди.

Ванадий шу элемент бўлган шакллардан, ниобий ва тантал оксидларини углерод билан қайтариб ёки электролиз қилиб олинади. Эркин ҳолдаги ванадий, ниобий ва тантал кимёвий

реагентлар таъсирига унчалик берилмайди. Уларнинг эриш температуралари юқорилиги сабабли қийин эрувчан металлар ҳисобланади.

**Ванадий.** Атом белгиси 23, атом массаси 50, 9414. Табиатда икки барқарор изотопи  $^{50}\text{V}$  ва  $^{51}\text{V}$  маълум. 1869 йилда Г. Э. Роско томонидан олинган. Ер іўстлугидаги массаси бўйича миқдори 0, 015 % ни ташкил этади.

Ванадий таркибида ванадий бўлган темир ва полиметалл рудалардан олинади. У одатда, рудалардан ванадийнинг темир билан қотишмаси – феррованадий ёки ванадий ангидриди  $\text{V}_2\text{O}_5$  ҳолида олинади. Тоза ванадий металини  $\text{V}_2\text{O}_5$  ёки  $\text{VCl}_3$  ни қайтариб ёки  $\text{VCl}_4$  ни термик диссоциациялаб ҳосил қилинади.

Тоза ҳолла ванадий кумушсимон кулранг пластик металл, 1900 °C да эрийди. Унга сув, денгиз суви, ишқор эритмалари таъсири қилимайди. Туз ва суюлтирилган кислота эритмалари ( $\text{HCl}$ ,  $\text{HNO}_3$ ,  $\text{H}_2\text{SO}_4$ )га ҳам бефарқдир. 300 °C дан юқорида ванадий ҳаво кислороди, галогенлар, водород билан, 700 °C дан юқорида эса азот ва углерод билан реакцияга киришади. Ванадий фторид кислота, нитрат кислота ва зар сувида эрийди. У ўз бирикмаларида икки, уч ва беш валентли бўлади.

Ванадийнинг  $\text{VO}$ ,  $\text{V}_2\text{O}_3$ ,  $\text{VO}_2$  ва  $\text{V}_2\text{O}_5$  каби оксидлари маълум. Юқори оксиди бўлган  $\text{V}_2\text{O}_5$  кислота табиатига эга, диоксиди  $\text{VO}_2$  эса амфотердир. Қўйи оксидлари бўлган  $\text{VO}$  ва  $\text{V}_2\text{O}_3$  лар асос хоссаларига эга. Оксидлари орасида  $\text{V}_2\text{O}_5$  ва унинг ҳосилалари катта аҳамиятга эга.

Ванадий (V)-оксиди ёки ванадат ангидрид  $\text{V}_2\text{O}_5$  тўқ-сарик рангли, ишқорларда эриб, метаванадат кислотаси  $\text{HVO}_3$  ни ҳосил қиласди.

Ванадат ангидрид сульфат кислота олиш жараёнида катализатор сифатида, маҳсус шишилар, глазурь ва люминофорлар тайёрлашда қўлланилади.

**Ванадий гидроксид V(OH)<sub>n</sub>**, яшил рангли ипир-ипир чўкма. Қиздирганда оксидга айланади. Тузларидан – ванадий сульфат  $\text{V}_2(\text{SO}_4)_3$ , сарик рангли куқун бўлиб, сувда эримайди, ишқорий металлар сульфатлари билан қўш тузлар ҳосил қиласди. Умуман, уч валентли ванадий бирикмалари тез оксидланувчи моддалар ҳисобланади.

Ванадий галогенлар билан бир қатор тузлар ҳосил қиласди. Буларга  $\text{VF}_3$ ,  $\text{VCl}_3$ ,  $\text{VCl}_4$ ,  $\text{VCl}_5$  мисол бўла олади. Бу тузлар суюқ ёки кристалл бўлиб, элементлардан ёки уларнинг ҳосилалари-

дан олинади. Ванадий хлороксиди (окситрихлорид)  $\text{VOCl}_3$ , сариқ суюқлик бўлиб,  $-78^{\circ}\text{C}$  да қотади,  $126,7^{\circ}\text{C}$  да қайнайди. Бензолда, петролей эфири, ацетон, спирт, сирка ангидридла эрийди, сувда гидролизланиб  $\text{V}_2\text{O}_5$  ва  $\text{SOCl}_2$  ҳосил қиласди. Ванадий хлороксиди (окситрихлорид) эпигаксиал плёнкалар тайёрлашда қўлланилади.

Метаванадат кислота  $\text{HVO}_3$  тузлари **ванадатлар** номи билан маълум. Пированадат, метаванадат ва ортovanадатларнинг ҳосил бўлиши эритманинг водород кўрсаткичи ( $\text{pH}$ ) га боғлиқ. Эритмада водород ионлари ошганда ( $\text{pH}$  камайганда) ванадатларнинг полимерланиши ва конденсатланиши натижасида уларнинг таркиби муракқаблашади.

Ванадатлар кучли ишқорий мұхитда водород пероксид билан реакцияга киришиб, пероксованадатлар ҳосил қиласди.

Ванадий қуйи оксидлари кислоталар билан тузлар ҳосил қиласди. Булар ванадиллар номи билан маълум. Уларнинг вакиллари сифатида ванадил сульфат  $\text{VOSO}_4$  ва ванадил хлорид  $\text{VOCl}_2$  ни кўрсатиш мумкин.

**Ниобий ва тантал.** Ниобийнинг атом рақами 41, атом массаси 92,9064. Унинг ягона табиии  $^{93}\text{Nb}$  изотопи маълум. Ниобий Ер қобигида массаси бўйича  $2 \cdot 10^{-3}\%$  ни ташкил этади. Танталнинг атом рақами 73, атом массаси 180,948. Табиатда иккита изотопи бор - биринчиси  $^{181}\text{Ta}$  барқарор ва иккинчиси  $^{180}\text{Ta}$  радиоактив. Кейинги изотопнинг ярим емирилиш даври  $10^{12}$  йилдан ортиқроқдири.

Танталнинг Ер қобигидаги масса бўйича миқдори  $2 \cdot 10^{-4}\%$  ни ташкил қиласди.

Ниобий 1801 йилда Ч. Хатчест, тантал эса бир йилдан кейин А. Г. Экеберг томонидан очилган. Аммо тоза ниобий 1903 йилда, тоза тантал эса 1907 йилда олинган. Бу элементлар табиатда колумбиттанталит групниасидаги ( $\text{Fe}, \text{Mn}$ )  $(\text{Nb}, \text{Ta})_2\text{O}_6$  - пирохлюр, ( $\text{Ca}, \text{Na}$ )  $(\text{Nb}, \text{Ta})\text{O}_6 \cdot (\text{OH}, \text{F})$  - лопарит ( $\text{Na}, \text{Ge}, \text{Ca}$ ), ( $\text{Ti}, \text{Nb}, \text{Ta}\text{O}_3$  минераллар таркибида учрайди.

Ниобий ва тантал оксидларини юқори температурада қайтариш ёки электролиз қилиш ўйли билан олинади. Бунда металларнинг комплекс фторидларидан хомашё сифатида фойдаланиши мумкин.

Ниобий билан танталнинг хоссалари ванадийга ўхшайди. Ниобий ва танталнинг атом ва ион радиусларини бир хиллиги уларнинг хоссаларидаги ўзаро ўхиашликдан дарак беради. Бу ҳар иккала элемент кулранг пластик металл бўлиб, юқори

температурада суюқланади. Механик хоссалари уларнинг тозалиги билан боғлиқ. Водород, азот ва кислород каби арадашмалар бу металларнинг мұртлигини оширади.

Ниобий билан тантал агрессив мұхит таъсирига берилмайды. Уларга  $HCl$ ,  $H_2SO_4$ ,  $HClO_4$  ва “зар суви” таъсир қилмайды. Металлар юзасида хосил бўлувчи ўта пишиқ ва кимёвий мустахкам юпқа оксид плёнкалари уларни ҳимоя қиласиди. Шу сабабдан шу оксид плёнка  $Ta_2O_5$  билан реакцияга кириша оловчи ёки унинг орасидан ўта оловчи бирикмаларгина танталга таъсир кўрсата олади. Бундай реагентларга фтор билан водород фторидлар киришади.

Ниобий ва танталнинг оксидланганлик даражаси асосан +5 га тенг, баъзан +1 дан +4 гача боради. Ҳар иккала элемент юқори температурада кислород, азот, углерод ва галоидлар билан реакцияга киришади. Ниобий ва танталнинг юқори оксидлари  $Nb_2O_5$  ва  $Ta_2O_5$  кислота табиатига эга. Ишқорлар билан қиздирилганда ниобат ва танталатлар ҳосил бўлади. Ушбу оксидлар сувда эримайди. Улар қотишмалар тайёрлашда ярим хомашё, ўтга чидамли буюмлар, керметлар, ИК-нурларини ўтказмайдиган юқори синдириш коэффициентига эга бўлган шиshalар компоненти сифатида қўлланилади.

Ниобий ва тантал галоидлари уларнинг оксидларига  $SOCl_2$ ,  $SCl_4$  ва  $S_2Cl_2$  лар таъсир эттириб олинади. Олинган галоидлар қисман гидролизланганда оксигалоидлар ҳосил бўлади (масалан,  $NbOCl_3$ ). Галоидли бирикмалари -  $NbJ_5$ ,  $NbCl_5$ ,  $NbF_5$ ,  $TaCl_5$ ,  $TaF_5$  ва қатор комплекслар -  $Na[NbF_6]$ ,  $K_2[NbF_7]$ ,  $Kr_2[NbOF_5] \cdot H_2O$ ,  $Na[TaF_6]$ ,  $K_2[TaF_7]$ ,  $Na_3[TaF_8]$  маълум. Булар металларни қоплашда ва тоза металлар олишда ишлатилади.

Ниобий ва танталнинг  $NbS_2$ ,  $NbS_4$ ,  $NbN$ ,  $NbC$ ,  $NbSi_2$ ,  $NbGe$ ,  $NbGa$ ,  $TaS_2$ ,  $TaSi_2$ ,  $TaB_2$ ,  $TaC$ ,  $TaN$  ва бошқа бирикмалари маълум. Булар юқори иссиқлик таъсирига чидамли қотишмалар, ўтга сезувчан барометрлар тайёрлашда, телевизор найлари, узатувчи нишонларини ишлаб чиқаришда ва бошқа соҳаларда қўлланилади.

Ниобий ва тантал ҳамда уларнинг бирикмаларидан электротехникада, машинасозликда, ядро энергетикасида, юқори температурали печларда, сунъий толалар саноатида ва тиббиётда фойдаланилади.

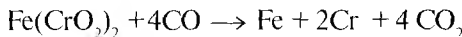
## XIX БОБ

### ХРОМ ГРУППАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

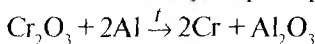
Хром группаси Д. И. Менделеев даврий системасининг олтинчи қўнимча группачасига жойлашган бўлиб, хром Cr, молибден Mo ва вольфрам W ни ўз ичига олади. Булар *d*-элементлар оиласига киради. Бу элементларниң Cr-Mo-W қаторда чапдан ўнгга ўтган сари ионланиши энергияси, атом ва ион радиуслари ортиб боради. Группача элементларининг оксидланиш даражалари O дан +6 гача ўзгаради. Хромниң оксидланиш даражаси +3, +6 бўлган бирикмалари, молибден ва вольфрамда эса +6 оксидланиш даражасига эга бўлган бирикмалари барқарор моддалардири. Хром, молибден, вольфрамниң координацион сонлари 6 ва 4 га тенг. Бу сонлар молибден ва вольфрамда 8 гача етади. Кўпгина *d*-элементларига ўхшаб Cr, Mo, W паст оксидланиш даражасига эга бўлганда катион комплекс бирикмалар, юқори бўлганда эса анион комплекс бирикмалар ҳосил қилиш хусусиятига эга. Шунинг учун оксидланиш даражаси ортиши билан уларниң бирикмаларини кислотали хоссалари кучая боради.

**Табиатда учраши.** Cr, Mo, W табиатда, асосан  $\text{Fe}(\text{CrO}_2)_2$  – хромит,  $\text{Pb}(\text{CrO}_4)_2$  – хромат,  $\text{MoS}$  – молибденит,  $\text{Pb}(\text{MoO}_4)_2$  – молибдат,  $\text{CaWO}_4$  – шеелит ва (Fe, Mn)  $\text{WO}_4$  – вольфрамит минераллари ҳолида учрайди. Хромни тўртта, молибденни иккита, вольфрамни бешта табиий изотопи маълум.

**Олиниши.** Таркибида хромитлар бўлган рудаларни қайтариб олинади:

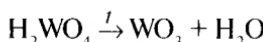


Хром тузларининг концентрангандан эритмалари электролиз қилинганда катодда тоза хром ажратиб олинади.  $\text{Cr}_2\text{O}_3$  ни водород атмосферасида алюминий билан қайтариб хром олиш мумкин:



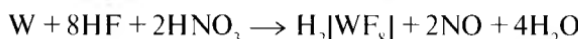
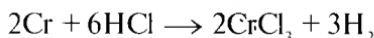
Хром галогенидларини ( $\text{CrJ}_2$ ,  $\text{CrJ}_3$ ) чўёлатилган хром сими шитирокида ҳайдаш усули билан ҳам олинади. Таркибида молибден бўлган рудалар бойитилади. Ҳосил қилинган концентрат таркибида 40 - 50% молибден бўлади. Концентратлар кислород шитирокида оксидланади, натижада  $\text{MoO}_3$  ҳосил бўлади. Ҳосил бўлган  $\text{MoO}_3$  руда билан аралашган бўлади. Бу аралашмани аммиакли сувда өритиб,  $(\text{NH}_4)_2\text{MoO}_4$  ҳосил қилинади. Ҳосил

бүлган  $(\text{NH}_4)_2 \text{MoO}_4$  ни термик парчалаб, тоза  $\text{MoO}_3$  ажратиб олиб, водород билан қайтарилади. Ҳосил бүлган Mo қуқун ҳолда бүлади, уни юқори температурада суюқлантирилиб металлга айлантирилади. Вольфрам олиш учун бойитилган вольфрам рудаси сода билан аралаштирилиб, юқори температурада суюқлантирилади, натижада ҳосил бүлган  $\text{NaWO}_4$  чўқтирилади. Чўкма ажратиб олингач, кислотада эритилади ва  $\text{H}_2\text{WO}_4$  ҳосил қилинади. Ҳосил бүлган вольфрамат кислота термик парчаланади:



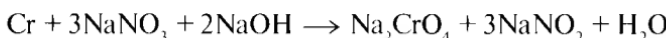
Сўнгра  $\text{WO}_3$  га чўғлатилган кўмир иштирокида ёки водород оқимида қайтариб вольфрам ажратиб олинади.

**Хоссалари.** Хром группачаси элементлари қаттиқ, юқори температурада суюқланадиган металлардир. Бу элементларнинг кимёвий активлиги Cr - Mo - W қаторида чапдан ўнгга томон камайиб боради. Масалан: хром суюлтирилган  $\text{HCl}$  ва  $\text{H}_2\text{SO}_4$  дан водородни сиқиб чиқара олади. Вольфрам эса фақатгина қайноқ фторид ва нитрат кислота аралашмасида эрийди:



Хлор концентрангган  $\text{HNO}_3$  ва  $\text{H}_2\text{SO}_4$  кислотада пассивлашади.

Куқун ҳолатда хром, молибден ва вольфрам оксидловчилар иштирокида суюқлантирилган ишқорлар билан реакцияга киришади:

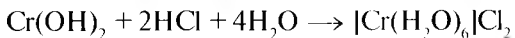
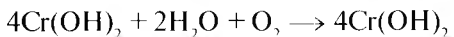


Одатдаги шароитда бу группача элементлари пассив бўлиб, фақат фтор билан реакцияга киришади. Қиздирилганда кўпгина металлмаслар билан бирикади.

**Бирикмалари.** Хромнинг, асосан  $\text{CrO}_2$ ,  $\text{Cr(OH)}_2$ ,  $\text{CrS}$ ,  $\text{CrCl}_2$ , таркибли икки валентли бирикмалари маълум. Лекин бу моддалар беқарор, кислород таъсирида тезда оксидланади:



Икки валентли  $\text{Cr(OH)}_2$  асосли хоссага эга бўлиб, сувни ҳам қайтаради, нам ҳавода оксидланади, фақат кислоталар билан реакцияга киришади:

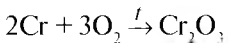


Икки валентли хромнинг галогенли бирикмалари аммиакда эриб аммиакат комплекс бирикмалар ҳосил қиласди:

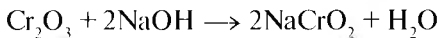


Хромнинг валентлиги учга тенг бўлган бирикмалари барқарор моддалардир. Cr(III) нинг комплекс бирикмаларида ички сферанинг алмашиниш реакцияси жуда шиддатли кузатилади.

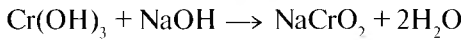
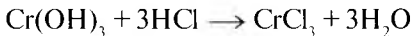
*Хром (III)-оксид-Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub>*, яшил рангли, юқори температурада суюқланадиган кукун, структура тузилиши корундникига ўхшаш. Хром (III)-оксид хром металини қиздириб, кислород таъсир эттириш натижасида ҳосил бўлади:



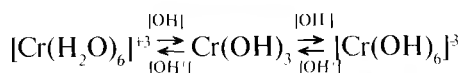
Хром (III) тузларига ишқор таъсир эттириб, ҳосил бўлган чўкмани қиздириш орқали ҳам Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub> ҳосил қилиш мумкин. Юқори температурада Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub> инерт, лекин одатдаги шароитда амфотер хоссага эга. Шунинг учун кислота ва ишқорлар билан реакцияяга киришади:



Хром (III) тузлари эритмасига ишқор таъсир эттириб, хром (III)-гидроксидини чўкириш мумкин. Cr(OH)<sub>3</sub>-амфотер хоссага эга, кислота ва ишқорлар билан реакцияяга киришади:



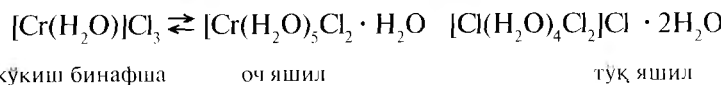
Бу реакцияларни қўйидаги умумий тенгламалар билан ифодалаш мумкин:



Хром (III) тузлари рангли моддалар бўлиб, эритмалардан кристалл гидратлар ҳолида ажralиб чиқади, буларга  $\text{CrCl}_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{K}_2\text{Cr}_2(\text{SO}_4)_4 \cdot 24\text{H}_2\text{O}$ ,  $(\text{NH}_4)_2\text{Cr}_2(\text{SO}_4)_4$  мисол бўла олади.

Хром (III)-сульфид  $\text{Cr}_2\text{S}$ , хоссалари жиҳатидан алюминий сульфидига ұштайтын. Хром (III)-сульфидни сувли эритмада чүктириб ҳосил қилиш мумкин эмас, чунки у осонгина  $\text{Cr}(\text{OH})_3$  ва  $\text{H}_2\text{S}$  ҳосил қилип гидролизга учрайди.

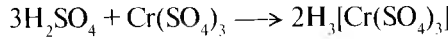
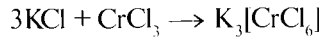
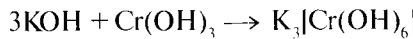
Хромнинг (III) валентли тузлари амин, ацидо - ва аквакомплекс бирикмалар ҳосил қиласди. Бу бирикмалар эритмада ҳам, кристалл ҳолатда ҳам барқарор мөддалардир. Аквакомплекс бирикмаларда ички сферадаги сув молекулаларининг жойланишига қараб үларнинг ранги ўзгариб боради:



Хром (III) аммиакат комплекс бирикмалари қаттың ҳолатда барқарор, сувли эритмаларда эса секин-аста парчаланади:

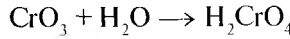


Хром (III) нинг жуда кўп анион комплекс бирикмалари маълум бўлиб, улар хромитлар деб аталади. Хромит комплекс бирикмалар, асосан қуйидаги усуллар билан ҳосил қилинади:



Молибден (III) ва вольфрам (III) - бирикмалари бекарор моддалардир.

*Хром (VI) - оксид* CrO<sub>3</sub> - түк қызил тусли кристалл модда, сувда әриб фақат эритмалардагина мавжуд бұладиган хроматта ва бихромат кислоталар қосыл қиласы:





$\text{CrO}_3$ -юқори температурада бекарор, кислород ажратыб  $\text{Cr}_2\text{O}_3$  га айланади, органик бирикмаларни оксидлайди, спиртлар билан хромат кислотанинг эфириларини ҳосил қиласи. Бу моздалар күчли портловчилардир.

Хромат ва биохромат кислоталар ҳосил қиласи тузлари барқарор моздалар бўлиб, хроматлар ва биохроматлар деб аталади.

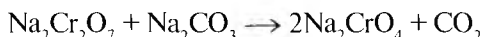
Хром (VI) бирикмалари күчли оксидловчилар бўлиб, қайтаришганда уч валентли хром бирикмаларига айланади:



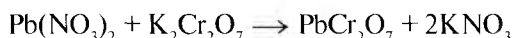
Хроматлар нейтрал ва ишқорий муҳитда барқарор бўлиб, кислотали муҳитда бихроматларга айланади:



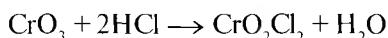
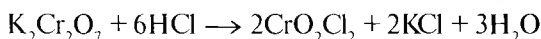
Бихроматлар ишқорий муҳитда ёки ишқорий металларнинг карбонатлари таъсирида хроматларга айланади:



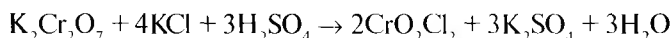
Ишқорий металларнинг хромат ва биохроматлари сувда яхши эрийдиган кристалл моздалардир. Лекин оғир металларнинг хроматлари ва бихроматлари сувда ёмон эрийдиган моздалар бўлгани учун улар алмашиниш реакцияси орқали ҳосил қилинади:



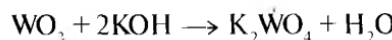
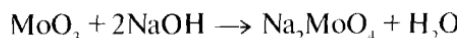
Агар бихроматларга ёки хром (VI)- оксидига газ ҳолдаги водород хлорид юборилса, хромил хлорид ҳосил бўлади:



Хромил хлорид хавода ўз-ўзидан тутайдиган, тўқ-қизил рангли суюқлик, сув таъсирида осон гидролизланади. Уни концентранган сульфат кислота иштирокида бихроматларга ишқорий металлар хлоридларини таъсир эттириб ҳам олиш мумкин:



*Молибден (VI)- оксид,  $\text{MoO}_3$ , оқ-сарғыш тусли мөддә бўлиб, ўзининг хоссалари жиҳатидан  $\text{CrO}_3$ дан фарқ қиласи. Вольфрам (VI) оксид- $\text{WO}_3$  сарик тусли кристалл мөддә, сувда эримайди. Шунинг учун уларнинг оксидларини ишқорларда эритиб молибден ва вольфрам тузлари ҳосил қилинади:*



Молибдат ва вольфраматларга кислота таъсири эттириб **молибдат**  $\text{H}_2\text{MoO}_4$  ва **вольфрамат**  $\text{H}_2\text{WO}_4$  кислоталарини ҳосил қилиш мумкин. Хромат, молибдат ва вольфраматлар, уларнинг эритмалари заҳарли мөддалардир.

Хром, молибден, вольфрам ва уларнинг бирикмалари металлургияда айло сифатли пўлат ишлаб чиқаришида, юқори температурада суюқланадиган иссиқликка ва ўтга чидамли буюмлар олишда, ракета техникасида, электр вакуум асбоблари катодини тайёрлашда, коррозияга чидамли кимёвий асбоблар олишда, бўёқчилик, тиббиёт ва органик мөддаларни синтезида ишлатилади.

## ХХ БОБ

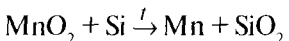
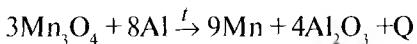
### **МАРГАНЕЦ ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ**

Марганец группачасини марганец – Mn, технений–Tc ва рений–Re ташкил қиласи. Бу элементларнинг ташқи электрон қаватларида  $d^5 s^2$  валент электронлари мавжуд. Шунинг учун бу элементларнинг оксидланиш даражаси 0 дан +7 гача ўзгарали. Марганец учун ҳос оксидланиш даражаси +2, +4 ва +7 га тенг. Технений ва ренийда оксидланиш даражасига эга бўлган бирикмалари бекарор мөддалардир. Бу элементларнинг координацион сонлари, асосан 6 ва 4, бундан ташқари технений ва ренийда 7, 8 ва ҳатто 9 га тенг бўлиши мумкин. Бу элементларнинг оксидланиш даражаси ортиши билан, уларнинг анион комплекс бирикмалар ҳосил қилиши хусусияти кучаяди. Технений ва ренийларнинг атом ва ион радиуслари бир-бирига яқин бўлиб, марганецнидан фарқ қиласи.

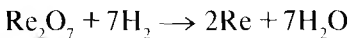
**Табиатда учраши.** Бу группача элементлари табиатда, асосан  $\text{MnO}_2$ -пиролюзит,  $3\text{Mn}_2\text{O}_3 \cdot \text{MnSiO}_3$  - браунит,  $\text{Mn}_2\text{O}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$  – манганит,  $\text{MnCO}_3$  - родохрозит,  $\text{Mn}_2\text{O}_4$  - гаусманит,  $\text{CuReS}_4$  -

жезказгенит ва бошқа минераллар ҳолида учрайди. Технецийнинг табиатда учрайдиган минераллари маълум ёмас, фақат сунъий усулда ҳосил қилинади.

**Олиниши.** Марганец электр печларида алюмотермик ва силикотермик усувлар билан олинади:



Бундай усул билан олинган Mn оксидлари билан аралашган ҳолда бўлади. Лекин бундай аралашмалар саноатда ўтга ва иссиқликка чидамили материаллар олишда асосий хомашё ҳисобланади. Тоза ҳолдаги марганец унинг икки валентли тузларини электролиз қилиб олинади. Технеций элементи фақат сунъий усулда олинади. Рений эса унинг оксидларини юқори температурада водород билан қайтариб олинади:

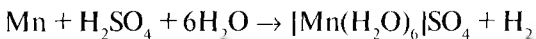
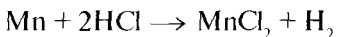


Бундан ташқари, рений элементини унинг перренат тузларини электролиз қилиб ёки водород оқимида қиздириб олинади.



Кўп миқдорда рений олишда атом саноати чиққиндиларидан фойдаланилади.

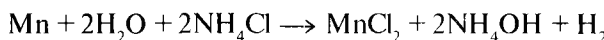
**Хоссалари.** Марганец — оч-кулранг тусли мурт металл. У, тўртта кристалл тузилиши модификацияга эга. Технеций — кумушсимон ялтироқ металл, гексагонал структурада кристалланади. Рений — кулранг кумушсимон, ялтироқ эластик металл, гексагонал структурада кристалланади. Бу элементларнинг кимёвий активлиги Mn—Tc—Re қаторида чапдан ўнгга ўтган сари камайиб боради, чунки кучланишлар қаторида Mn водородгача жойлашган бўлса, Tc билан Re ундан кейин жойлашган. Марганец суютирилган HCl ва  $\text{H}_2\text{SO}_4$  кислоталар билан актив реакцияга киришиб, водородни сиқиб чиқариши билан бирга катион аквакомплексларини ҳосил қиласади:



Технеций ва рений элементлари нитрат кислотада эриб, анион комплексларини ҳосил қиласи:



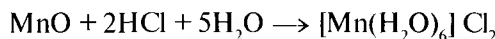
Марганец нитрат кислота таъсирида пассивлашади, у аммоний хлорид қўшилган сувда яхши эрийди:



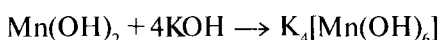
Марганец айниқса кукун ҳолатда кимёвий актив металл, қиздирилганда кислород, олтингугурт, фосфор, углерод, азот ва галогенлар билан реакцияга киришади. Алюминий, сурьма, мис ва бошқа металлар марганец билан ферромагнит қотишмалар ҳосил қиласи.

Технеций ўзининг кимёвий хоссалари жиҳатидан ренийга кўпроқ, марганецга камроқ ўхшайди. Технеций “зар сувида” ва  $\text{HNO}_3 + \text{H}_2\text{O}_2$  аралашмасида эрийди, кислород оқимида оксидланиб,  $\text{Tc}_2\text{O}_7$  ҳосил қиласи. Технеций ва рений юқори температурада қиздирилганда кислород, олтингугурт ва галогенлар билан реакцияга киришади.

**Бирикмалари.** Марганец ва рений элементлари карбонил бирикмаларида оксидланиш даражалари нолга teng бўлади. Бундай бирикмалар ковалент боғланишнинг донор-акцептор механизми асосида ҳосил бўлади. Бундай кимёвий боғланишнинг ҳосил бўлишида элементлар ўзларининг бўш d-орбиталларига, карбонил молекуласидаги боғланишда иштирок этмаган электрон жуфтларини жойлаштиради. Бу элементларнинг одатдаги шароитда барқарор бўлган сариқ рангли  $\text{Mn}(\text{CO})_{10}$ , рангсиз  $\text{Tc}_2(\text{CO})_{10}$  ва  $\text{Re}_2(\text{CO})_{10}$  таркибли осон ҳайдаш мумкин бўлган карбонил бирикмалари маълум. Марганецни паст валентлик намоён қиласидан бирикмалари ичида икки валентли бирикмалари энг кўп тарқалган. Бирикмаларнинг кўпчилиги сувда яхши эрийдиган моддалардир. Марганец (II) тузлари сувда эриши натижасида  $[\text{Mn}(\text{H}_2\text{O})_6]^{+2}$  таркибли аквакомплекслар ҳосил қилиб диссоциланади. Марганец (II)-оксид ва марганец гидроксиди кимёвий хоссалари жиҳатидан амфотер моддалардир. Улар оксидланиш даражасини ўзгартирумасдан, кислоталар билан реакцияга киришиб комплекс бирикмалар ҳосил қиласи.

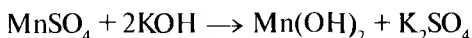


Инікторлар билан узоқ вақт қаттық қыздырилғанды реакцияға киришиб анион комплекс бирикмалар ҳосил қиласы:

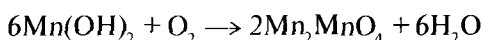


Бу комплекс бирикмалар сувли эритмаларда түлиқ диссоциланады. Шунинг учун бу реакцияни оддий шароитда вужудга келтириш мүмкін эмес.

MnO—кулранг яшил тусли, яримұтқазғич хоссасыға әга бүлған модда. У MnO<sub>2</sub> ни водород атмосферасыда қыздыриб ёки MnCO<sub>3</sub> ни термик парчалаб ҳосил қилинады. MnO сувда эримайдыган модда бүлгани учун унинг гидроксидини билвосита усулда, яғни марганец (II) тузларига ишқор таъсир эттириб ҳосил қилинады:



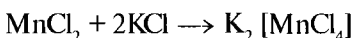
Ҳосил бүлған Mn(OH)<sub>2</sub> чүкмаси қайтарувчи хоссасыға әга бүлгани учун ұзғарылғанда кислород молекуласи таъсирида тезда қорайып қолады:



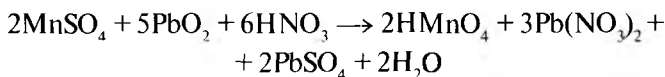
Марганец (II) бирикмалари аммиак таъсирида аммиакат комплекс бирикмалар ҳосил қиласы. Бундай комплекс бирикмалар сув таъсирида осон парчаланады:



Марганец (II) бирикмалари ишқорији металлар тузлары билан комплекс бирикмалар ҳосил қиласы:



Марганец (II) бирикмалари кислотали мұхитда кучли оксидловчилар таъсирида марганец (VII) гача қайтарилады:



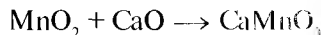
Технеций ва ренийнинг иккі валентли бирикмалари беқарор моддалардир. Марганецнинг түрт валентли бирикмаларидан әнг барқарорлары MnO<sub>2</sub> ва MnF<sub>4</sub> дір.

Марганец (IV)-оксид — MnO<sub>2</sub> — түк қорамтір тусли қуқун модда, оддий шароитда сувда эримайды, жуда инерт,

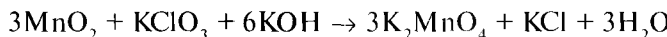
қиздирилганда кислоталар ва ишқорлар билан реакцияга киришади. Марганец (IV)-оксид күчли оксидловчи хоссасига эга бўлгани учун қиздирилганда кислоталарни оксидлайди:



Марганец (IV)-оксид ишқорлар ёки асосли оксидлар билан аралаштириб суюқлантирилганда мanganитлар ҳосил қиласди:



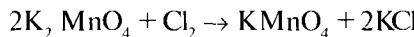
Марганец (IV)-оксид күчли оксидловчилар билан манганатлар ва перманганатлар ҳосил қиласди:



Технеций ва ренийларнинг  $\text{TeO}_2$ ,  $\text{ReO}_2$ ,  $\text{TcF}_4$ ,  $\text{ReF}_4$ ,  $\text{M}_2\text{TeO}_3$ ,  $\text{M}_2\text{ReO}_3$  таркибли барқарор бирикмалари маълум. Марганецнинг (VI) валентли бирикмалари беқарор моддалардир. Лекин манганат  $\text{MnO}_4^{-2}$  иони ҳолида анчагина барқарор. Манганатларнинг сувдаги эритмалари күчли ишқорий муҳитдагина мавжуд бўла олади, лекин суюлтирилганда диспропорцияланади:



Марганец (VI) бирикмалари күчли оксидловчи. Лекин күчли оксидловчилар таъсирида перманганатларга айланади.



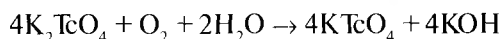
Технеций ва ренийнинг олти валентли бирикмалари анчагина барқарор моддалардир. Уларнинг кислота хоссасига эга бўлган фторид, хлорид, оксид ва оксигалогенид бирикмалари мавжуд. Бу элементларнинг олти валентли галогенидлари ишқорий металларнинг галогенидлари билан анион комплекс бирикмалар ҳосил қиласди:



Бу галогенидлар ҳатто ишқорий муҳитда ҳам диспропорцияланади:

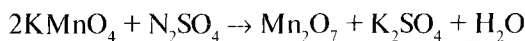


Технегий ва ренийнинг олти валентли бирикмалари марганец бирикмаларига қараганда осон оксидланадиган моддалар бўлгани учун, ҳатто нам ҳаво таъсирида ҳам оксидланади:

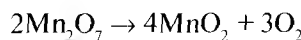


Марганецни  $\text{Mn}_2\text{O}_7$  ва  $\text{MnOF}_5$  таркибли етти валентли бирикмалари мавжуд. Технегий ва рений галогенид ва оксигалогенид бирикмалар ҳосил қиласи.

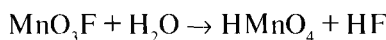
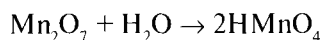
Марганец (VII)- оксид  $\text{Mn}_2\text{O}_7$ , яшил-қора тусли, ёғсимон суюқлик. Марганецдинг перманганат тузлари концентрланган сульфат кислота таъсир эттириб ҳосил қилинади:



Бу реакцияда эҳтиёт чоралари кўрилмаса, ҳосил бўлган  $\text{Mn}_2\text{O}_7$  кучли портлаш ҳосил қилиб парчаланади.



Технегий (VII)-оксид –  $\text{Tc}_2\text{O}_7$  ва рений (VII)-оксид –  $\text{Re}_2\text{O}_7$  анчагина барқарор, кристал тузилишга эга бўлган сариқ рангли моддалардир. Уларни металларга кислород таъсир эттириб, тўғридан-тўғри олиш мумкин. Марганец, технегий ва ренийлар  $\text{MnO}_3\Gamma$ ,  $\text{TcO}_3\Gamma$ ,  $\text{ReO}_3\Gamma$  таркибли етти валентли оксигалогенид бирикмалар ҳосил қилинади. Бу бирикмалар кислота хоссасига эга бўлган моддалардир. Бу элементларнинг оксидлари ва оксигалогенидлари сув таъсирида кислоталар ҳосил қиласи.

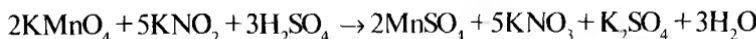
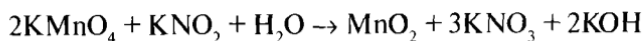
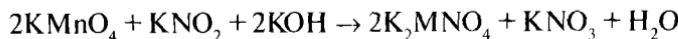


Бу элементлар кислоталарининг кучи  $\text{HMnO}_4$  –  $\text{HTcO}_4$  –  $\text{HReO}_4$  қатор бўйича чапдан ўнгга ўтган сари кучсизланиб боради. Бу кислоталарнинг ҳосил қилган тузлари сувда эрийдиган кучли оксидловчилардир. Булардан  $\text{KMnO}_4$  лабораторияда ва техникада кенг қўлланилади.

Калий перманганат –  $\text{KMnO}_4$  сувсиз ҳолатда ромбик системада кристалланади, қиздирилганда осон парчаланади:



Калий перманганат кучли оксидловчи бўлгани учун, реакция муҳитга қараб турлича қайтарилади:

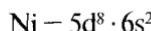
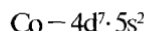
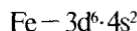


**Ишлатилиши.** Марганец, технекий, рений ва уларнинг бирикмалари олий сифатли пўлат олишда, электротехникада, тибиётда, вакуум техникада, органик моддаларни синтез қилишда, иссиқликка ва ўтга чидамли буюмлар ишлаб чиқаришда қўлланилади.

## ХХI БОБ

### ТЕМИР ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Темир группачаси элементларига темир – Fe, кобальт – Co ва никель – Ni киради. Бу группача элементларининг ташқи электрон қаватлари қўйидагича тузилган:

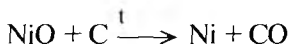
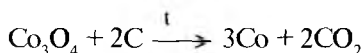


Бу группача элементлари ичida платина баъзи хоссалари билан қолган элементлардан фарқ қилгани сабабли уни алоҳида кўриб ўтамиз. Темир, кобальт ва никелнинг оксидланиш даражаси +2 ва +3 бўлиб, Fe–Co–Ni қаторида чапдан ўнгга томон +3 даражали бирикмаларнинг мустаҳкамлиги пасаяди.  $\text{Fe}^{2+}$  ионидан  $\text{Ni}^{2+}$  га ўтганда радиуси кичиклашади. Шунинг учун  $\text{Ni}(\text{OH})_2$  нинг асослик хоссаси  $\text{Fe}(\text{OH})_2$  га қараганда кучсиздир.  $\text{Fe}(\text{OH})_3, \text{Co}(\text{OH})_3$  ва  $\text{Ni}(\text{OH})_3$  амфотер хоссага эга бўлган моддалардир.  $\text{Fe}^{2+} - \text{Co}^{2+} - \text{Ni}^{2+}$  қаторида чапдан ўнгта ўтган сари бирикмаларининг қайтарувчанлик

хоссалари камаяди.  $\text{Fe}^{3+}$   $\text{Co}^{3+}$   $\text{Ni}^{3+}$  қаторида чапдан ўнгга ўтган сари бирикмаларнинг оксидтовчилик хоссалари кучаяди.

**Табиатда учраши.** Темир табиатда, асосан  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  – гематит,  $\text{Fe}_3\text{O}_4$  – магнетит,  $\text{HFeO}_2 \cdot n\text{H}_2\text{O}$  – лимонит,  $\text{FeCO}_3$  – сидерит,  $\text{FeS}_2$  – пирит минераллари ҳолида учрайди. Кобальт  $\text{CuCoS}_4$  – корролит,  $\text{Co}_3\text{O}_4$  – линнеит,  $\text{CoAsS}$  – кобальтин минераллари ҳолида, никель эса  $(\text{Fe}, \text{Ni})_9 \text{S}_8$  – петландинт,  $\text{NiAs}$  – никелин,  $\text{NiSi}_4\text{O}_{10} (\text{OH})_2 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$  – гарниерит минераллари таркибида учрайди.

**Олиниши.** Тоза ҳолдаги темир, унинг карбонил бирикмаларини термик парчалаб ёки тузлари эритмаларини электролиз қилиш йўли билан соғ ҳолда ажратиб олиниши мумкин:



Бундан ташқари, бу элементлар гидроксидларининг амиакли эритмаларига юқори босимда водород таъсир эттирилганда ҳам бу металлар эркин ҳолатда ажратиб чиқади.

**Хоссалари.** Тоза ҳолдаги темир–кумушсимон кулранг, ялтироқ металл  $\alpha$  ва  $\beta$  модификацияга эга. Темир  $910\ ^\circ\text{C}$  гача ҳажмий марказлашган кристалл панжара тузилишига ундан юқори температурада эса ёқлари марказлашган кристалл панжара тузилишига эга.

Кобальт – оч сарғишиш-қўйкимтири тусли металл. Паст температурада ( $430\ ^\circ\text{C}$  гача) гексагонал кристалл панжара тузилиши ундан юқори температурада эса ёқлари марказлашган куб системада кристалланади.

Никель – оқишиш-кумушсимон, ялтироқ металл, ёқлари марказлашган куб системада кристалланади.

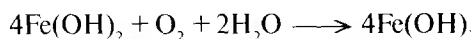
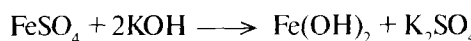
Тоза ҳолда темир нам ҳавода занг ҳосил қилиб оксидланади, галогенлар билан бирикib галогенидлар ҳосил қиласи. Темир концентрланган  $\text{HNO}_3$  ва  $\text{H}_2\text{SO}_4$  кислоталарда пасивланади. Қиздирилганда S, P, C, Si, As,  $\text{NH}_3$  лар билан реакцияга киришади.

Кобалт – оддий шароитта ҳаво таъсирига чидамли, қиздирилганда  $\text{CoO}$  – парда ҳосил қилиб оксидланади. Кобалт куқун ҳолида суюлтирилган кислоталарда эрийди, одатдаги шароитта фтордан ташқари ҳамма галогенлар билан реакцияга киришади, қиздирилганда  $\text{S}$ ,  $\text{P}$ ,  $\text{As}$  билан бирикмалар ҳосил қиласи.

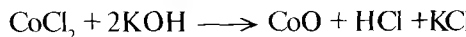
Никелнинг сирти  $800^{\circ}\text{C}$  да оксидланади, суюлтирилган  $\text{HCl}$ ,  $\text{H}_2\text{SO}_4$  кислоталарда секин эрийди,  $\text{HNO}_3$  кислотада тез эрийди, концентрангган  $\text{HNO}_3$  да пассивланади, галогенлар билан реакцияга киришади. Темир, кобалт ва никель элементларига ишқор таъсир этмайди.

**Бирикмалари.** Темир  $\text{FeO}, \text{Fe}_2\text{O}_3, \text{Fe}_3\text{O}_4$  таркибли оксидлар ҳосил қиласи.  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  – одатдаги шароитта барқарор модда, қиздирилганда  $\text{Fe}_3\text{O}_4$  ва  $\text{FeO}$  га айланади. Кобалт ва никель кислород таъсирида оксидланганда  $\text{CoO}$  ва  $\text{NiO}$  таркибли барқарор оксидлар ҳосил қиласи. Улар  $\text{Co}_2\text{O}_3$  ва  $\text{Ni}_2\text{O}_3$  таркибли оксидларга ҳам эга.

Бу элементларнинг оксидлари сувда эримайдиган моддалар бўлгани учун уларнинг  $\text{Э(OH)}_2$  ва  $\text{Э(OH)}_3$  таркибли гидроксидлари билвосита усуlda олинади. Темир, кобалт ва никель элементларининг (II)-оксидлари асос хоссасига эга бўлиб, қайтарувчи хоссалари  $\text{Fe}^{2+}$ ,  $\text{Co}^{2+}$ ,  $\text{Ni}^{2+}$ -тартибида камайиб боради. Шунинг учун темир (II)-гидроксидни фақатгина кислородсиз муҳитда чўктириш мумкин, чунки кислорол таъсирида оксидланиб, темир (III)-гидроксидга айланади:

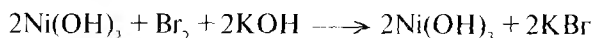


Кобалт (II)-гидроксиднинг ҳосил бўлиш реакцияси икки босқичда боради. Биринчи босқичда – сувда эримайдиган кўк рангли асосли туз ҳосил бўлади:



Иккинчи босқичда – тўйинган ишқор таъсирида пушти рангли кобалт (II)-гидроксид чўкмага тушади. Ҳосил бўлган чўкма ҳаво таъсирида секин-аста оксидланиб  $\text{Co}$  (III)-гидроксидга айланиши туфайли қорамтири рангга эга бўлади. Никель (II)-ва кобалт (II)-гидроксидлар кислотали муҳитда

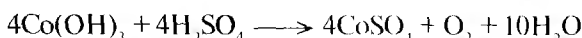
оксидловчы таъсирига чидамли, ишқорий мұхитда галогенлар таъсирида оксидланади:



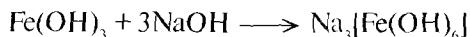
Темир (II) бирикмалари эса кислотали мұхитда ҳам оксидланади:



Темир (III), кобалт (III), никель (III)- гидроксидларининг оксидлаш хоссалари  $\text{Fe}^{3+}$  –  $\text{Co}^{3+}$  –  $\text{Ni}^{3+}$  қатор бүйіча ортиб боради:



Темир (III)-гидроксидни, унинг уч үшіннен түзлары әритмасига ишқорлар таъсир оттириб ҳосил қилиш мүмкін. Кобальт (III) ва никель (III)- гидроксидларни эса уларнинг иккі валентли гидроксидларини оксидлаң ҳосил қилинали. Темир (III)-гидроксид сувда амалда әримайдыган, кислоталарда ва қайноқ концентранған ишқорларда әрийдиган оқрангли модда:



Темир, кобальт, никель металлари юқори температурада водородни ўзіда әритади. Бу металлар таркибида водороднинг бўлиши, уларнинг механик хоссаларини сусайишига сабаб бўлади. Темир, кобальт ва никелнинг ЭН<sub>2</sub> ва ЭН<sub>3</sub> таркибли бекарор гидридлари маълум.

Темир, кобальт, никель қиздирилганда галогенлар билан бирикіб ЭГ<sub>2</sub> ва ЭГ<sub>3</sub> таркибли галогенидлар ҳосил қиласади.

Темир, кобальт, никель элементларининг азот билан ҳосил қилган бирикмалари бекарор моддалардир. Булардан энг барқарори темир нитритдир. Темир, кобальт, никель юқори температурада углерод билан бирикіб  $\text{Fe}_3\text{C}, \text{Co}_3\text{C}, \text{Ni}_3\text{C}$  таркибли металл карбидлар ҳосил қиласади. Булардан темир-

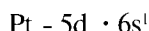
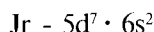
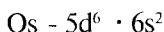
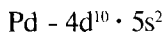
углерод системаси суюқланиш диаграммасида углерод массаси 5 % гача бўлади. Темирга секин-аста углерод қўшиб борилса, унинг суюқланиш температураси аввал камаяди, кейин углерод миқдори ортиши билан яна кўтарилади, натижада эвтетик қотишма ҳосил бўлади. Эвтетик қотишма таркиби 4,2 % C ва 95,8% Fe га тўғри келади. Таркибидаги углерод миқдори 4,2% дан ортиқ бўлган суюқ қотишма совитилса, цементит –  $\text{Fe}_3\text{C}$  ҳосил бўлиб, кристалланади.

Темир таркибидаги углероднинг массасига қараб ҳар хил таркибли пўлатларнинг турлича механик хоссаларига эга бўлишини изоҳлаш мумкин. Fe, Co, Ni пўлат таркибида олтингугурт ва фосфорнинг бўлиши уларнинг механик хоссаларига салбий таъсир қўрсатади. Шунинг учун металлар олтингугурт ва фосфордан яхши тозаланиши керак.

**Ишлатилиши.** Темир, кобальт, никель ва уларнинг бирикмалари металлургияда, ўтга ва иссиққа чидамли қотишмалар олишда, ракеталарнинг газ турбиналарини тайёрлашда, атом техникаси, лак-бўёқ саноатида, тиббиётда, қишлоқ хўжалиги, керамика, шиша ва цемент саноатида ва органик моддалар синтезида қўлланилади.

## XXI. 1. ПЛАТИНА ОИЛАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Платина оиласи элементларига рутений – Ru, осмий – Os, родий – Rh, иридий – Ir, палладий – Pd ва платина – Pt киради. Бу элементларнинг ҳаммаси тарқоқ оғир металлардир. Бу элементларда қуйидаги электронлар мавжуд:

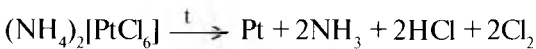


Бу элементларнинг электрон формулаларидан кўриниб турибдики, улар ўзларининг d-орбиталларидаги электронлар сонини 10 тага етказишга интилиб боради.

Платина оиласи элементлари жуда кўп сунъий радиоактив изотоплар ҳосил қиласиди. Бу металлар табиатда тугма ҳолда ёки кўпгина нодир металлар билан аралашган қотишмалар ҳолида учрайди. Бундан ташқари,  $\text{PtAs}_2$ ,  $(\text{Pt}, \text{Pd}, \text{Ni})\text{S}$  таркибли минераллари ҳам маълум.

**Олинини.** Платина оиласи элементларини олишда, асосан мис, никель, сульфид рудаларидан фойдаланилади. Бу рудалар флотация усули билан бойитилади. Ҳосил қилинган концентратдан мис ва никель ажратиб олинади. Қолган аралашма кўйдирилиб, концентрланган сульфат кислота билан ишлов берилади. Ҳосил бўлган чўкмани зар сувида эритиб, қиздирилади. Натижада чўкма таркибидаги металлардан платина  $\text{H}[\text{PtCl}_6]$ , олтин- $\text{H}[\text{AuCl}_4]$ , иридий- $\text{H}_3[\text{IrCl}_6]$ , рутений- $\text{H}_2[\text{RuCl}_6]$ , палладий- $\text{H}_2[\text{PdCl}_6]$ , родий- $\text{H}_3[\text{RhCl}_6]$  эритмага ўтади, осмий эса оксид ҳолида чўкмада қолади. Эритма фильтранади, чўкмага юқори температурада қучли оксидловчи таъсир эттириб  $\text{OsO}_4$  гази ҳосил қилинади. Ҳосил бўлган газ ишқорнинг сувли эритмасида йигилади. Эритмага аммиак ва аммоний хлорид аралашмаси таъсир эттириб, осмий  $[\text{OsO}_2(\text{NH}_3)_4]\text{Cl}_2$  ҳолида чўктирилади. Чўкмага  $\text{H}_2$  таъсир эттириб, эркин осмий қайтарилади.

Рудага ишлов бериш натижасида ҳосил бўлган фильтратга қайтарувчи таъсир эттириб биринчи навбатда олтин ажратиб олинади. Қолган маҳсулотта  $\text{NH}_4\text{Cl}$  таъсир эттириб платинанинг  $(\text{NH}_4)_2[\text{PtCl}_6]\text{Cl}_2$  таркибли, қийин эрийдиган комплекс тузи ҳосил қилинади. Сўнгра комплекс туз қиздирилиб тоза платина, ажратиб олинади:



Фильтратга нитрат кислота қўшиб эритма буғлатилади ва иридий хлорид ҳолида чўктирилади. Қолган эритмага қайтарувчи таъсир эттириб палладий ва родий  $[\text{Pd}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2]$ ;  $[\text{Rh}(\text{NH}_3)_2\text{Cl}_2]$  ҳолда ажратиб олинади. Бу комплекс бирикмалар қиздириб эркин металлар ҳосил қилинади.

**Хоссалари.** Платина оиласи элементлари оқ-кулранг тусли ялтироқ металлардир. Осмий ва иридий юқори температурада

суюқланади. Рутений ва осмий жуда қаттиқ, лекин мұртдир. Родий, палладий ва платина у қалар қаттиқ әмас, лекин жуда қовушқоқ, осон яссиланади. Шунинг учун улардан юпқа пластинкалар ва ингичка симлар тайёрлаш мүмкін. Рутений – оддий шароитда кислота ва ишқорлар таъсирига чидамли, қиздирилганда кислоталар билан реакцияға киришади. Куқун ҳолатда  $\text{NaOCl}$  эритмаси билан реакцияға киришади. Қиздирилганда  $\text{F}_2$ ,  $\text{Cl}_2$ ,  $\text{Br}_2$ ,  $\text{S}$ ,  $\text{Se}$ ,  $\text{Te}$ ,  $\text{Po}$  лар билан бирикади.

Оスマй қаттиқ ҳолатда кислота ва ишқор таъсирига чидамли, суюқлантирилган ишқор билан сувда эрийдиган бирикмалар ҳосил қиласы. Куқун ҳолатдаги осмий қиздирилганда  $\text{HNO}_2$ ,  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ,  $\text{F}_2$ ,  $\text{Cl}_2\text{S}$ ,  $\text{Se}$ ,  $\text{Te}$  ва  $\text{Po}$  билан реакцияға киришади. Родий қаттиқ ҳолатда барча кислоталар, ишқорлар ва “зар суви” таъсирига чидамли. Куқун ҳолатда қайнот  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ,  $\text{HBr}$  ва  $\text{NaOCl}$  билан реакцияға киришади, 600 °C дан юқори температурада  $\text{F}_2$ ,  $\text{Cl}_2$ ,  $\text{Br}_2\text{S}$  ва  $\text{Se}$  билан бирикади.

**Палладий** – 600–800 °C да ҳавода  $\text{PdO}$  ҳосил қилиб оксидланади,  $\text{H}_2$  ни ўзига ютиб олади. Палладий қайнот концентранттан  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ,  $\text{HNO}_3$  ва “зар суvida” эрийди, 400–600 °C да галогенлар,  $\text{B}$ ,  $\text{Si}$ ,  $\text{S}$ ,  $\text{P}$  лар билан бирикади.

**Иридий** – ҳавода 2300 °C да ҳам барқарор, кислоталар, ишқорлар ва “зар суви” таъсирига чидамли. Куқун ҳолатда суюқлантирилган  $\text{Na}_2\text{O}_2$  ва  $\text{BaO}_2$  билан, қиздирилганда эса  $\text{F}_2$ ,  $\text{Cl}_2$ ,  $\text{Br}_2$ ,  $\text{O}_2$ ,  $\text{S}$ ,  $\text{Se}$ ,  $\text{Te}$ ,  $\text{Po}$  лар билан реакцияға киришади.

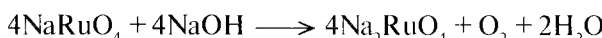
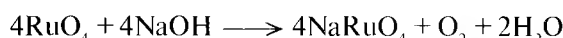
**Платина** – ҳаво таъсирига чидамли, юқори босим ва юқори температурада қисман оксидланади, кислота ва ишқорда эримайди. Фақатгина “зар суvida” эрийди, суюқ  $\text{Br}_2$  да секин эрийди, 400–500 °C дан юқори температурада галогенлар,  $\text{P}$ ,  $\text{S}$ ,  $\text{C}$ ,  $\text{Si}$  ва  $\text{Se}$  билан бирикади.

**Бирикмалари.** Платина оиласи элементларининг қуйидаги кислородлы бирикмалари маълум.

**$\text{RuO}_2$**  – күкиш қорамтыв тусли кристалл модда, рутенийга юқори температурада кислород таъсир эттириб, ёки  $\text{RuS}_2$  ва  $\text{RuCl}_3$  ни оксидлаб ҳосил қилинади. Рутений (IV)-оксид 700 °C да ўзидан кислород ажратыб парчаланади.

**$\text{RuO}_4$**  – оч-сарғыш тусли, учувчан кристалл, жуда заҳарлы, ўткір ҳидли модда. Бу оксид рутений тузларига кислотали муҳитда кучли оксидловчилар ( $\text{HJO}_4$ ,  $\text{KMnO}_4$ ,  $\text{KBrO}_3$ ) таъсир эттириб ҳосил қилинади.  $\text{RuO}_4$ - $\text{CCl}_4$  ва суюлтирилган  $\text{H}_2\text{SO}_4$  да яхши эрийди, 180 °C дан юқори температурада қиздирилганда

кучли портлаш ҳосил қилиб  $\text{RuO}_4$  ва  $\text{O}_2$  га парчаланади, ишқорларда қуйидаги реакция асосида әрийди:



**OsO<sub>2</sub>** – жигарранг-қорамтири тусли модда. Осмий металини NO билан ёки  $\text{OsO}_4$  ни қиздиріб ҳосил қилинади.  $\text{OsO}_2$  қызметтерде  $\text{OsO}_4$  ва  $\text{O}_2$  ҳосил қилиб диспропорцияланади.

**OsO<sub>4</sub>** – рангсиз учувчан кристалл, ўткір ҳидга әга, жуда захарлы модда. Органик моддалар таъсирида осон қайтарилади. Бу оксид кислоталарда оз миқдорда әрийди, кучли оксидловчи, ишқорларда әриб  $[\text{OsO}_4(\text{OH})_3]^{2-}$  таркиби ионлар ҳосил қиласы.



**Ru<sub>2</sub>O<sub>3</sub>** – жигарранг тусли коруңт тишилдеги модда, рутений (III) нитратни қиздиріши натижасыда ҳосил бұлади. У кристаллогидрат,  $\text{Ru}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  таркибі әга, ишқори мұхитда кучли оксидловчылар таъсирида  $\text{RuO}_2 \cdot n\text{H}_2\text{O}$  га айланади.

**JrO<sub>4</sub>** – түк қорамтири-жигарранг тусли қуқун, кристаллогидрат бұлғаны учун  $\text{Jr}_2\text{O}_3 \cdot n\text{H}_2\text{O}$  таркибі әга. Бу оксид иридийни  $\text{K}_2[\text{JrCl}_6]$  таркиби комплекс бирикмаларини  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  билан арапаштириш натижасыда ҳосил қилинади.

**JrO<sub>2</sub>** – қора рангли кристалл,  $\text{Jr}(\text{OH})_4$  ни азот атмосферасыда қиздиріб ёки  $\text{Na}_2[\text{JrCl}_6]$  таркиби комплекс бирикмаларига ишқор таъсир эттириб ҳосил қилинади. Бу оксид сувда, кислота ва ишқорларда, 800° дан юқори температурада парчаланади.

**PdO** – яшил-қорамтири тусли кристалл, кислота ва ишқорларда әримайды, фақат концентранган НВг билан реакцияга киришади. Палладий металига 800–850 °C да кислород таъсир эттириб ҳосил қилинади.

**PtO<sub>2</sub>** – түк қызығыш-қорамтири тусли кристалл, сувда, кислоталарда әримайды. Термик бекарор, 200 °C дан юқори температурада парчаланади. Бу оксид  $\text{Pt}(\text{OH})_2$  ни термик парчалаб олинади.

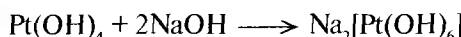
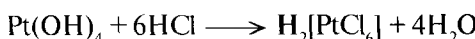
**Ru(OH)<sub>4</sub>** ва **Os(OH)<sub>4</sub>** – қора рангли аморф моддалар, сувда, суюлтирилген кислота ва ишқорларда, концентранган  $\text{HNO}_3$ ,  $\text{HClO}_4$ ,  $\text{H}_2\text{O}_2$  да әримайды, “зар суві”да парчаланади.

**Rh(OH)<sub>3</sub>**—сариқ рангли аморф модда, термик бекарор, 200 °C дан юқори температурада парчаланади, сувда эримайды. Родийнинг (III) валентли тузларига ишқор таъсириб олинади.

**Jr(OH)<sub>2</sub>**—құнғир тусли, қисман кристалл хоссага эга бүлган модда, сувда эримайды, суюқлантирилганда кислота ва ишқорлар билан реакцияга киришади. Бу оксид палладий (II) тузларини гидролиз қилиб ёки палладийни суюқлантириб, Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub> таъсирида ҳосил қилинади.

**Pt(OH)<sub>2</sub>**—қора рангли чўкма, сувда эримайды, кислоталар таъсирига чидамли, суюқлантирилган ишқорлар билан қисман реакцияга киришади.

**Pt(OH)<sub>4</sub>**—тўқ-қўнғир рангли чўкма, сувда эримайды, амфотер хоссага эга. Кислота ва ишқорлар билан реакцияга киришиб, анион комплекс бирикмалар ҳосил қиласади:

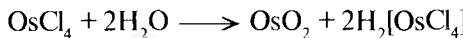


**RuS<sub>2</sub>**—тўқ яшил тусли кристалл, 1000° да парчаланади, ишқорлар ва қайноқ H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> билан реакцияга киришмайды. Юқори температурада инерт газ атмосферасида рутенийга олтингурут таъсириб ёки K<sub>4</sub>[Ru<sub>2</sub>Cl<sub>10</sub>] ва K<sub>2</sub>[RuCl<sub>6</sub>] таркибли комплекс бирикмаларига 80 °C да Na<sub>2</sub>S таъсириб ҳосил қилинади. Рутенийнинг [Ru<sub>3</sub>(CO)<sub>12</sub>]<sub>n</sub> таркибли зангори рангли карбонил бирикмаси маълум. Бу бирикмалари сувда эримайдиган, органик эритувчиларга яхши эрийдиган моддалар бўлиб, металлар, керамика, шиша сиртларини рутений билан қоплашда ишлатилади.

**RuCl<sub>3</sub>**—тўқ-қорамтири тусли кристалл, сувда эримайды, карбонил атмосферасида рутенийга хлор таъсириб олинади.

**OsS<sub>2</sub>**—тўқ-қорамтири тусли кристалл, сувда, ишқорлар кучсиз ва концентратланган кислота (HNO<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, HClO<sub>4</sub>) ларда эримайды, зар сувда парчаланади. Органик моддаларни синтез қилишда ишлатилади.

**OsCl<sub>4</sub>**—қизғиши-қорамтири тусли кристалл, гигроскопик, сув ва водород хлоридда гидролизланиб, комплекс бирикмалар ҳосил қиласади, органик эритувчиларда эримайди.



**PtCl<sub>2</sub>** – құнғир-яшил тусли кристалл, 550 °C да парчаланади, сувда ва органик әрітувчиларда әримайды. Юқори температурада платинаға хлор таъсир әттириб ёки H<sub>2</sub>[PtCl<sub>6</sub>] · 6H<sub>2</sub>O ни термик парчалаб ҳосил қилинади. Органик моддаларни синтез қилишда катализатор сифатида ишлатилади.

**Ишлатилиши.** Платина оиласи элементлари ва уларнинг бирикмалари аммиакни оксидлашда, парафин ва олефин углеводородларни гидроизомерлашда, газларни CO ва N<sub>2</sub> дан тозалашда, юқори температураударни ўлчайдиган термопараларни тайёрлашда, кимёвий идишлар олишда, тиббиёт асбобларини тайёрлашда, конденсатор ва резистор материаларини ясашда, металлар сиргини қоплашда ишлатилади.

## ХХІІ БОБ

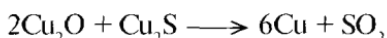
### МИС ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Мис группачаси элементларига Cu – мис, Ag – күмуш, Au – олтин киради. Бу группа элеменллари атомларининг ташқи электрон қаватида s<sup>1</sup> -электронлар мавжуд бўлишига қарамасдан d-элементлар оиласига киради. Чунки бу элементларнинг валент электронлари фақатгина s- электронлар эмас, балки d- электронлари ҳамдир. Шунинг учун бу элементларнинг оксидланиш даражаси фақат +1 эмас, масалан, мисники +1, +2, олтинники +3, күмушники эса +1 га teng барқарор бирикмалар. +1 валентли күмуш бирикмаларининг барқарор бўлишига сабаб, мис ва олтин элементлариникига қараганда электрон конфигурациясининг анча мустаҳкам бўлганлигидир.

**Табиятда учраши.** Мис табиятда, асосан Cu<sub>2</sub>S - мис ялтироғи, CuFeS<sub>2</sub> - колчедан, Cu<sub>2</sub>O - куприт, CuCO<sub>3</sub> · Cu(OH)<sub>2</sub> - малахит, соф күмуш, қўрғошин, рух, кадмий ва бошқа металларнинг сульфидли минераллари билан аралашган ҳолда ёки Ag<sub>2</sub>S -аргенит, AgCl - күмуш хлорид, Ag<sub>3</sub>SbS<sub>3</sub> - пиаргирит, Ag<sub>3</sub>AsS<sub>3</sub> - прустит минераллари ҳолида учрайди. Олтин бу группача элеменллари ичиде энг тарқоқ ва нодир металл ҳисобланади. Шунинг учун олтин, асосан туғма ҳолда ёки AuTe - калаверит минерали ҳолида учрайди.

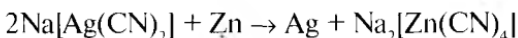
**Олиниши.** Таркибида мис бўлган рудалар флотация қилиб бойитилади. Ҳосил бўлган концентрат кислород атмосферасида

куйдирилади. Концентрат таркибидаги темир оксидлари ва кераксиз жинслар шлак ҳолида ажратиб олинади. Таркибида мис күп бўлган аралашма кислородли атмосферада қайтадан суюқлантирилади. Натижада мис рудасининг оксидланган қисми билан оксидланмаган қисми реакцияга киришиб хомаки мис қайтарилади. Ҳосил бўлган хомаки мис рафинация қилиниб, электролиз натижасида мис метали ажратиб олинади:



Бундан ташқари, мис гидрометаллургия усулида ҳам олинади. Бу усулда таркибида мис бўлган руда қайноқ сульфат кислота ёки аммиакли аралашма билан ишланади. Натижада руда таркибидаги мис  $\text{CuSO}_4$  ёки  $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]\text{SO}_4$  ҳолида эритмага ўтади. Эритмага темир таъсир эттириб ёки уни электролиз қилиб, эркин ҳолда мис метали ажратиб олинади.

Кумуш рудаси, асосан қўроғшин рудалар билан аралашган ҳолда бўлади. Шунинг учун таркибида кумуш бўлган рудалар суюқлантирилиб, усти очик ванналарда кислород таъсирида оксидланади. Натижада, қўроғшин  $\text{PbO}$  ҳолида суюқлантирилган арлашма юзига қалқиб чиқади, кумуш эса оксидланмай металл ҳолида чўкмага тушади. Бундан ташқари, суюқлантирилган рудаларга рух таъсир эттирилади. Кумуш рухда қўроғшиндагига қараганда яхши эриб, чўкмага тушади. Ҳосил бўлган чўкмадан дистилляция ёрдамида кумуш ажратиб олинади. Сульфидли рудалардан кумуш ажратиб олинади, суюқлантирилган массага натрий цианид таъсир эттириб, ҳосил бўлган кумушнинг комплекс бирикмаси рух билан қайтарилиб металл ажратиб олинади:

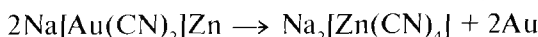
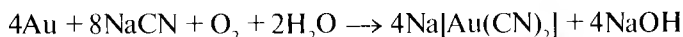


Олтин, асосан қуйидаги усувлар билан олинади:

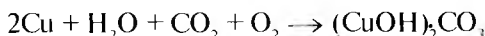
1. Таркибида олтин бўлган қумдан олтинни ажратиб олиш учун кум бир неча босқичда ювилади. Натижада солиштирма массаси кам бўлган кум ювилиб кетади ва олтин чўкмада қолади.

2. Таркибида олтин бўлган руда суюқлантирилиб, симоб билан аралаштирилади. Симоб ўзида фақат олтинни эритиб, амальгама ҳосил қиласи. Ҳосил бўлган амальгама термик парчаланиб, соф ҳолида олтин ажратиб олинади.

3. Таркибіда олтін бұлған рудалар бойитилади. Ҳосил бұлған концентрат KCN-дікі NaCN-эрітмаси билан ишланади. Нәтижада руда таркибидегі олтін комплекс бирикмәгә айланади. Үнга рух таъсир эттириб, ҳосил бұлған олтін рафинация қилиніб металл ҳолида ажратып олинади:



**Хоссалари.** Мис – қызығыш тусли эластик металл, ёқлары марказлашған куб системадаги кристалл панжарага зәға. Оддий шароитта қуруқ ҳавода оксидланмайды. Лекин нам ҳавода,  $\text{CO}_2$  иштирокида юзаси күкариб қолади:

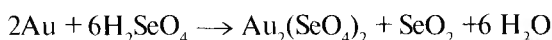
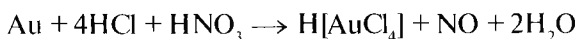


Мис қыздырылғанда кислород таъсирида оксидланып,  $\text{Cu}_2\text{O}$ ,  $\text{CuO}$  таркибли бирикмалар ҳосил қиласы, галогенлар, олтингүргүт ва селен билан реакцияға киришади. Мис  $\text{HNO}_3$  ва  $\text{H}_2\text{SO}_4$  кислотада әрийди:



Күмүш – оқ рангли, ялтироқ юмшоқ металл, оддий шароитта ҳавода оксидланмайды, озон ва водород сульфид әритмаси билан реакцияға киришади. Күмуш қыздырылғанда концентранттан  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ,  $\text{HNO}_3$ ,  $\text{KCN}$  ва  $\text{H}_2\text{O}_2$  аралашмаси ҳамда суюқлантирилған  $\text{KOH}$  ва  $\text{KNO}_3$  аралашмалари билан реакцияға киришади, галогенлар, олтингүргүт, селен, теллур бүфлары билан бирикади.

Олтін – сарғыш рангли юмшоқ металл, одатдаги шароитта оксидланмайды. Қыздырылғанда галогенлар билан реакцияға киришади. Олтін  $\text{H}_2\text{SO}_4$  –  $\text{HNO}_3$  ва  $\text{HNO}_3$  –  $\text{NaCl}$  аралашмаларыда, “зар суви”да, селенат кислотада әрийди:



**Бирикмалари.** Мис бромид –  $\text{CuBr}$ ; рангсиз кристалл, нам таъсирида яшіл рангга бүйлады, сувда әримайды. Қайноқ  $\text{CuSO}_4$

ва KBr ёки NaBr эритмасига  $\text{SO}_2$  таъсир эттириб ҳосил қилинади. Органик моддаларни синтез қилишда ишлатилади.

*Мис (I) оксид* –  $\text{Cu}_2\text{O}$ , қизил рангли кристалл, сувда эримайди. Чүфлатилган мис металига кислород таъсир эттириб ёки миснинг бир валентли тузларига ишқор эритмасини таъсир эттириб ҳосил қилинади.  $\text{Cu}_2\text{O}$  – мис купороси олишда, шиша, керамика ва глазурлар тайёрлашда пигмент сифатида ишлатилади.

*Мис (I) сульфид* –  $\text{Cu}_2\text{S}$ , қора рангли кристалл, сувда эримайди, юқори температурада суюғланади. Металлургияяди ишлатилади.

*Мис (II)-гидроксид* –  $\text{Cu}(\text{OH})_2$ , кўкиш-яшил тусли аморф модда, қиздирилганда парчаланади, сувда эримайди. Мис тузларига ишқор эритмаси таъсир эттириб ҳосил қилинади. Шиша, керамика, эмаль, глазурь таркибида пигмент сифатида ишлатилади.

*Мис (II)-бромид* –  $\text{CuBr}_2$ , қора рангли кристалл, сувда, ацетонда яхши эрийдиган гигроскопик модда. Водород бромид эритмасига  $\text{CuO}$  ёки  $\text{CuCO}_3$  таъсир эттириб олинади. Фотографияда, органик моддаларни синтез қилишда ишлатилади.

*Мис (II)-хлорид* –  $\text{CuCl}_2$ , жигарранг-сарғиш тусли, сувда, спиртда, ацетонда яхши эрийдиган кристалл модда. Мис (II) - оксидга хлорид кислота ёки  $\text{CuSO}_4$  ва  $\text{BaCl}_2$  таъсир эттириб ҳосил қилинади. Органик моддаларни синтез қилишда, газламаларни бўяшда ишлатилади.

*Мис (II)-оксид* –  $\text{CuO}$ , қора рангли кристалл, сувда эримайди, электролитларни тайёрлашда пигмент сифатида ишлатилади.

*Мис (II)-сульфид* –  $\text{CuS}$ , қора рангли кристалл, сувда эримайди. Мис тузлари эритмасига водород сульфид таъсир эттириб ҳосил қилинади. Бўёқлар таркибида пигмент сифатида ишлатилади.

*Мис (II)-сульфат* –  $\text{CuSO}_4$ , кўкиш тусли кристалл, сувда яхши эрийди. Мис (II) - оксид ёки мис (II)-гидроксидга сульфат кислота таъсир эттириб ёки  $\text{CuS}$  ни кислород иштироқида пишириш натижасида ҳосил қилинади.  $\text{CuSO}_4$  гальванотехникада, газламаларга ва терига ишлов беришда, бўёқчиликда, электролитлар тайёрлашда, фотографияда ишлатилади.

*Кумуш бромид* –  $\text{AgBr}$ , оч-сарғиш тусли кристалл, сувда эримайди. Кумушга бром таъсир эттириб ёки  $\text{AgNO}_3$  га KBr нинг сувли эритмасини аралаштириб олинади. Фотографияда ёруғликка сезгир қофозлар олишда ишлатилади.

*Кумыш (I)-оксид* –  $\text{Ag}_2\text{O}$ , жигарранг-қорамтири тусли кристалл, сувда эримайды, ёруғлик таъсирида тезда парчаланади. Кумуш нитратта суюлтирилган ишқор таъсир эгтириб чүктирилади. Органик моддаларни синтез қилишда, газларни СО дан тозалашда фойдаланилади.

*Кумыш нитрат* –  $\text{AgNO}_3$ , оқ рангли, сувда, спиртда яхши эримайдын кристалл, органик бирикмалар таъсирида кумуш металига осон қайтарилади. Кумуш нитрат фотографияда, тибиётда ва аналитик кимёда ишлатилади.

*Кумыхлорид* –  $\text{AgCl}$ , оқ рангли чўкма, сувда эримайди, ишқорий металларнинг цианидларида, тиосульфат ва  $\text{NH}_4\text{OH}$  эритмаларида, концентрланган нитрат кислотада яхши эрийди. Кумуш хлорид фотографияда, детекторлар олишда, спектрометрияда ишлатилади.

*Олтин (III)-хлорид* –  $\text{AlCl}_3$ , қизил рангли кристалл, термик бекарор, сувда, хлорид кислотада яхши Эрийди, эфирларда ёмон эрийди. Металларнинг сиргини олтин билан қоплашда, керамика ва шишаларга пардоз беришда қўлланилади.

### ХХІІ БОБ

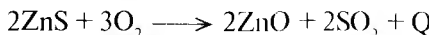
## РУХ ГРУППАЧАСИ ЭЛЕМЕНТЛАРИНИНГ УМУМИЙ ТАВСИФИ

Рух группачаси элементларига рух –  $\text{Zn}$ , кадмий –  $\text{Cd}$  ва симоб –  $\text{Hg}$  киради. Бу элементлар атомларининг ташқи электрон қаватида  $s^2$  электронлари мавжуд. Шунинг учун бу элементларнинг оксидланиш даражаси +2 га тенг. Симобнинг оксидланиш даражаси +2 га тенг бўлган жуда кўп бирикмалари маълум. Бундай бирикмалар димерланган бўлиб,  $\text{Hg} - \text{Hg}$  – боғланишининг мавжудлиги исботланган. Рух, кадмий ва симоб атомлари ўзларининг сиртқи электрон қаватидан олдингисидаги электронларини бермайди. Бу жиҳатдан мис группачаси элементларидан фарқ қиласди. Рух, кадмий ва симоб II группанинг асосий группача элементлари каби актив, фаол эмас. Бунга сабаб, асосий группача элементлари билан кўшимча группача элементларининг ионланиш потенциали ва ион радиусларининг бир-биридан кескин фарқ қилишидир. Металларнинг кучланишлар қаторида рух билан кадмий водороддан олдинда турган бўлишига қарамасдан, сувдан водородни сиқиб чиқара олмайди, чунки бу металларнинг сиртида мустаҳкам

оксид парда мавжуд. Бу элементларнинг рух-кадмий-симоб қаторида металлик ҳоссалари камайиб боради.

**Табиатда учраши.** Рух табиатда, асосан вюрцит-ZnS, смитсонит- $ZnCO_3$ , каламин- $Zn[Si_2O_7(OH)_2 \cdot H_2O]$ , цинкит - $ZnO$ , кадмий гриконит-CdS, отавит-CdCO<sub>3</sub>, симоб эса тугма ҳолда ва киноварь HgS, ливингтонит-HgS .  $2Pb_2S_3$  ва колорадоит минераллари ҳолида учрайди.

**Олинниши.** Рух рудаси флотация усули билан бойитилиб, концентрат ҳосил қилинади. Ҳосил бўлган рух концентратини ёндириб рух оксид олинади:

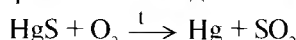


Рух оксидини углерод билан қайтариб рух ҳосил қилинади:



Гидрометаллургия усули билан рух металлини олиш учун куйдирилган рух рудаси сульфат кислотада эритилади. Натижада ҳосил бўлган  $ZnSO_4$  эритмаси электролиз қилиниб, рух ажратиб олинади.

Кадмий техникада рух билан бирга олинади. Таркибида кадмий бўлган руда сульфат кислотада эритилади. Ҳосил бўлган  $CdSO_4$  рух билан қайтарилиб ёки уни электролиз қилиб кадмий ажратиб олинади. Симоб техникада пиолметаллургия усулда HgSдан олинади. Бунинг учун симоб рудаси кислород ёрдамида куйдирилади. Ҳосил бўлган HgS термик бекарор бўлгани учун, у эркин симобга парчаланиб кетади:

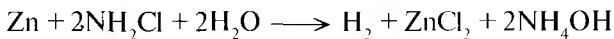


Буғ ҳолда ҳосил бўлган симоб маҳсус идишга йиғилиб, кейин ҳайдаш йўли билан тозаланади. Симобни олишда баъзан HgS га темир ёки кальций таъсир эттириш реакциясидан фойдаланиш мумкин:

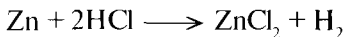


**Ҳоссалари.** Рух оқиши кумушранг металл, одатдаги шароитда мўрт, ҳаво ва сув таъсирига чидамли. Қиздирилганда рух сувни парчалайди. Эритмада водород ионлари ортиши билан рухнинг сиртидаги оксид парда емирилади, натижада унинг кимёвий реакцияга киришиши активлашади. Ҳатто

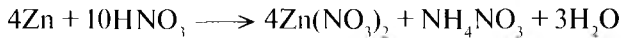
аммоний хлорид тузипинг гидролизи натижасида ҳосил бўлган водород ионлари рухнинг ёриш жараёнини тезлатади:



Рух амфотер металл бўлгани учун кислоталар ва ишқорлар билан реакцияга киришади:

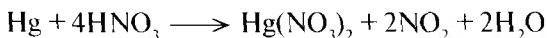


Рух нитрат ва концентранган сульфат кислоталар билан жуда фаол реакцияга киришади. Рух жуда суюғтирилган нитрат кислотани аммоний ионигача қайтаради:



Кадмий оқ рангли, ялтироқ, юмшоқ металл. Кадмий ҳавода оксидланганда унинг сирти оксид парда билан қопланади. Кадмий юқори температурада жуда фаол металл, кислоталарда яхши эрийди, ишқорларда эримайди. Чунки  $\text{H}_2 + 2\text{OH} \rightleftharpoons 2\text{H}_2\text{O}$  система манинг стандарт оксидланиш потенциали  $\text{Cd} + 2\text{OH} \rightleftharpoons \text{Cd}(\text{OH})_2$  системанинг стандарт оксидланиш потенциалидан катта. Шунга асосланиб водород кадмийга нисбатан кучли қайтарувчидир. Шунинг учун кадмий ишқорий муҳитда  $\text{H}^+$  ионини эркин водородгача қайтара олмайди. Юқори температурада кадмий актив металл, галогенлар билан бирикib галогениллар ҳосил қиласи.

Симоб одатдаги температурада суюқ ялтироқ металл, қаттиқ ҳолатда  $\alpha$ - $\text{Hg}$  ва  $\beta$ - $\text{Hg}$  модификацияга эга. Симоб буғи ниҳоятда заҳарли. Симоб рух ва кадмийдан бирмунча фарқ қиласи. У рухга қарагандек секин оксидланади. Лекин олтингутурт ва галогенлар билан одатдаги шароитда бирикади. Симоб қайноқ сульфат кислотада, “зар суви”да ва нитрат кислотада эрийди:



Симоб ортиқча миқдорда олинса суюлтирилган нитрат кислота билан таъсири натижасида  $\text{Hg}(\text{NO}_3)_2$  ҳосил бўлади.

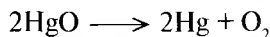


Симоб қўп металларни ўзида эритади. Бундай эритмалар амальгамалар деб аталади. Амальгамалар одатдаги температурада суюқ ёки юмшоқ бўлиши билан бошқа қотишмалардан фарқ қиласди. Амальгамаларни физик-кимёвий текшириш натижасида уларнинг баъзилари интерметалл бирималар эканлиги, баъзилари қаттиқ эритма, баъзилари суюқ эритма эканлиги аниқланган.

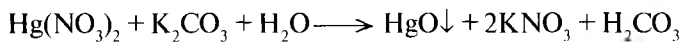
**Бирималари.** Рух оксид -  $\text{ZnO}$ , оқ рангли қуқун,  $\text{ZnCO}_3$ ,  $\text{Zn}(\text{NO}_3)_2$ ,  $\text{Zn}(\text{OH})_2$  ларни термик парчалаб ёки  $\text{ZnS}$  ни куйдириб ҳосил қилинади. Рух оксид ниҳоятда термик барқарор амфотер модда, кислота ва ишқорларда яхши эрийди. Рух оксид косметикада, бўёқ тайёрлашда, тиббиётда резина, шиша, керамика саноатида, электроникада яримутказгичларни тайёрлашда ишлатилади.

**Кадмий оксид -  $\text{CdO}$**  жигарранг тусли аморф ва кристалл модификацияга эга бўлган модда, сувда эримайди. Ҳавода аста-секин оқаради, чунки ҳаводан  $\text{CO}_2$  ни ютиб  $\text{CdCO}_3$  га айланади. Кадмий оксид, кадмийни ёки  $\text{CdS}$  ни оксидлаб ҳамда  $\text{Cd}(\text{OH})_2$ ,  $\text{CdCO}_3$  ларни термик парчалаб ҳосил қилинади. Пўлат сиртини қоплашда ишлатилади.

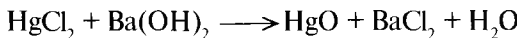
**Симоб (II)-оксид -  $\text{HgO}$**  сариқ ёки қизил рангли модификацияларга эга бўлган кристалл модда, сувда эримайди. Қиздирилганда парчаланади:



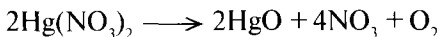
Сариқ модификацияга эга бўлган  $\text{HgO}$  кимёвий актив, уни симоб тузлари эритмасига  $\text{K}_2\text{CO}_3$  ёки ишқор таъсир эттириб ҳосил қилиш мумкин:



ёки

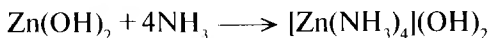


Қизил рангли симоб (II) - оксид  $Hg(NO_3)_2$  ни термик парчалаб ҳосил қилинади:

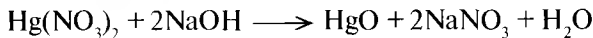


Симоб (II)-оксид кимёвий препаратлар олишда оксидловчи сифатида, бүекчиликда пигмент тайёрлашда ишлатилади.

Рух ва кадмий гидроксидлари оқ, рангли, сувда эримайдын чўқмалар. Улар рух ва кадмий тузларига ишқор таъсир эттириб ҳосил қилинади. Кислоталарда, ишқорларда ва аммиак эритмасида яхши эрийди:



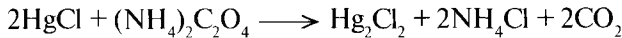
Симоб гидроксидларини уларнинг тузларига ишқор таъсир эттириб ҳосил қилиб бўлмайди, чунки парчаланиб, оксид ҳолида чўқадилар:



Рух, кадмий ва симоб (II)нинг нитратлари, сульфатлари, перхлоратлари, ацетатлари сувда яхши эрийдиган моддалардир. Бу моддаларнинг эритмалари заҳарлидир. Симоб (I) тузларининг кўпчилиги сувда эримайдиган моддалардир. Фақатгина сувда эрийдиган ва симобнинг бошқа тузларини олишда ишлатиладиган бирикмаси  $Hg_2(NO_3)_2$  дир:

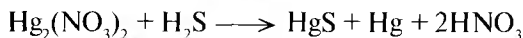
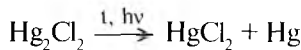


Симоб (I) тузлари симоб (II) тузларини қайтариб ҳам олиниши мумкин:



Симоб (I)- тузлари диспропорцияланиш хоссасига эга. Парчаланиш тезлиги анионнинг табиятига боғлиқ. Масалан,

$Hg_2Cl_2$  анчагина барқарор, фақаттана ёргулук таъсирида қиздирилганды парчаланади, сульфид эса одий шароитда шиддатли парчаланади:



Кадмий ва симоб (II) галогениллари, цианиллари рух ва бошқа элементларнинг тузларига қараганды кам диссоциланади, бу хосса  $Cl^-$  –  $Br^-$  –  $J^-$  –  $CN^-$  қаторида камайиб боради. Бунга сабаб, бундай бирикмаларда элементлар орасидаги ковалент боғланиш кучининг ортиб боришидир. Кадмий ва симобнинг хлорид, бромид, йодид, цианид ва роданид бирикмаларининг комплекс бирикмаларини ҳосил қилиш хусусияти  $Cl^-$  –  $Br^-$  –  $J^-$  қаторида ортиб боради, руҳда эса камайиб боради. Масалан, симоб (II)-нитрат эритмасига калий йодид таъсир эттирилса, симоб (II)- йодид чўкмага тушади:

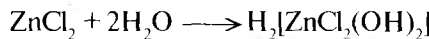


Чўкмага калий йодид ортиқча миқдорда таъсир эттирилса, у комплекс бирикма ҳосил қилиб эриб кетади:

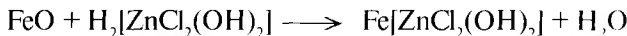


Симоб (I) галогениллари сувда эримайдиган моддалардир.

Рух хлориднинг концентранган эритмаси гидролиз натижасида комплекс бирикма ҳосил қиласи:



Шунинг учун рух хлорид эритмаси металларни пайвандлашда, сиртидаги оксид пардасини тозалашда ишлатилиди:



Рух, кадмий ва симоб (II) сульфидлар сувда эримайдиган моддалардир. Бу эритмаларнинг сульфидларини эрувчанилик қўпайтмалари  $Zn-Cd-Hg$  - қаторида камайиб бориши билан уларнинг кислоталарда эрувчанилиги камайиб боради. Масалан, рух сульфид суюлтирилган хлорид кислотада,  $CdS$  эса фақат концентранган  $HCl$  да,  $HgS$  эса қайноқ концентранган сульфат кислотада эрийди. Рух ва кадмий сульфидларидан

символ (II) сульфид ишқорий металларнинг сульфидларида  
Эрини өнлан фарқ қиласы:



**И ш л а т и л и ш и.** Рух, кадмий, символ ва уларнинг бирикмалари металларнинг сиртини рухлашда, тиббиётда, тұқымачиликда, шина, керамика саноатыда паст температурада суюқланадиган қотишмалар тайёрлашда, атом техникасида, барометр, термометр, люминофор лампалар ишлаб чиқаришда, гальваник элемент ҳосил қилишда, нодир металларни рудадан ажратиб олишда ишлатылади.

### **Такрорлаш учун материаллар**

#### **Бобнинг қисқача мазмуну**

Даврий жадвалнинг құшимча группача элементлари умумий тавсифи, табиатда учраши, олиниси, физик ва кимёвий хоссалари, ишлатылиши ҳамда ахамияти ҳақида маълумотлар көлтирилган. Скандий группачаси, титан, ванадий, марганец ва темир группачалари элементлари устидаги сөз юритилади. Шунингдек, платини оиласи элементлари, мис группачаси ва рух группачаси элементлари ҳақида ҳам маълумотлар берилган.

#### **Бобни ўрганишдан мақсад**

1. d-элементлар оиласига киравчи элементларнинг умумий хоссаларини билиб олиш, уларнинг бирикмалари ҳамда саноатдаги ахамияти ҳақидағы маълумотларни ўзлаштириб олиши.

2. Элементларнинг кимёвий хоссаларини сиртқи ва ички қаваттарда жойлашган электронлар сонига боғлиқтегини билиши.

3. d-элементларда ўзгарувчан валентликларнинг намоён бүлшінини мисолларда исботлаш.

### **Машқ ва масалалар**

1. Нима сабабдан d-элементларни оралиқ элементлар деб атайдылар?

2. Құшимча группачалар элементлари хоссаларининг асосий группача элементларига қараганда кам ва секин ўзгаришининг боиси нимада?

3. Құшимча группача элементларининг ўзига хос хусусиятларини санаб беринг.

4.  $\text{CrCl}_3$  нинг эритмасига  $\text{KOH}$  эритмасидан ортиқча миқдорда құшилди. Ҳосил бүлган суюқлик бромли сув билан аралаштирилди. Эритманинг яшил туси сариқ тусга үтди. Содир бўлган жараённи тушунтириб, тенгламасини ёзинг.

### ***Тест саволлари***

1.  $\text{HgS}$  қуидаги моддаларнинг қайси бирида эрийди?

**A.**  $\text{HCl}_{(\text{конц})}$ ; **B.**  $\text{HNO}_3_{(\text{суюлт})}$ ; **C.**  $\text{HNO}_3 + \text{HCl}_{(\text{конц})}$ ;

**D.**  $\text{NaOH}_{(\text{суюлт})}$ ; **E.**  $\text{NaCl}_{(\text{эріт})}$ \*

2. Хлорид кислота бура эритмасига құшилғанда қандай модда ҳосил бўлади?

**A.** Тетраборат кислота. **B.** Ортаборат кислота. **C.** Метаборот кислота. **D.** Натрий хлорид. **E.** Бор ангидрид.

3. Борни лабораторияда олиш учун қайси усулдан фойдаланиш мумкин?

**A.**  $\text{B}_2\text{O}_3 + \text{Mg}$ ; **B.**  $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 + \text{Ca}$ ; **C.**  $\text{B}_2\text{H}_6$ ; **D.**  $\text{KBF}_4 + \text{Na}$ ; **E.**  $\text{B}_2\text{O}_3$ .

4. Бор кислотасининг қайси тузи сувли өртмада ўнг барқарор?

**A.** Ортаборот. **B.** Тетраборат. **C.** Метаборот. **D.** Борат. **E.** Барқарор эмас.

5.  $\text{Al}_2\text{S}_3$  ни олиш учун қайси реакциядан фойдаланиш керак?

**A.**  $\text{AlCl}_3 + \text{H}_2\text{S} + \text{H}_2\text{O} \longrightarrow$

**B.**  $\text{Al}_2\text{O}_3 + \text{H}_2\text{S}_{(\text{газ})} \longrightarrow$

**C.**  $\text{Al} + \text{S} \longrightarrow$

**D.**  $\text{AlCl}_3 + (\text{NH}_4)_2\text{S} + \text{H}_2\text{O} \longrightarrow$

**E.**  $\text{Al} + \text{H}_2\text{S} \longrightarrow$

6.  $\text{AgCl}$  ушбу моддаларнинг қайси бирида яхши эрийди?

**A.** NaOH; **B.** NH<sub>4</sub>OH; **C.** HNO<sub>3</sub>(құпшық);

**D.** HCl<sub>(мұн миқдорда)</sub>; **E.** H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.

7. Mn(OH)<sub>2</sub> га ишқорий мұхиттә KBrO таъсир эттирилғанда қайси модда ҳосил бўлади?

**A.** K<sub>2</sub>MnO<sub>4</sub>; **B.** MnO<sub>2</sub>; **C.** KMnO<sub>4</sub>; **D.** Mn(OH)<sub>4</sub>; **E.** MnO.

8. Қуйидаги бирикмаларнинг қайси бирида концентранган сульфат кислота таъсирида оксидланиш-қайтарилиш реакцияси содир бўлмайди.

**A.** KJ; **B.** NaJ; **C.** NaBr; **D.** NaCl<sub>4</sub>; **E.** KBr.

9. Мис (I) хлорид әритмасидан ис газини ўтказганда қуйидаги моддаларнинг қайси бири ҳосил бўлади?

**A.** CuClCO<sub>3</sub>; **B.** Cu; **C.** Cu<sub>2</sub>O; **D.** CO<sub>2</sub>; **E.** Cu(OH)<sub>2</sub>.

10. Водород сульфид олиши учун қуйидаги реакцияларнинг қайси биридан фойдаланиш керак?

**A.** FeS + HCl<sub>(конц.)</sub> → ; **B.** PbS + HCl<sub>(сулют.)</sub> → ; **C.** CuS + H<sub>2</sub>SO<sub>2(сулют.)</sub>;

**D.** HgS + H<sub>2</sub>SO<sub>4(сулют.)</sub> → ; **E.** FeS<sub>2</sub> + O<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O → .

11. Эркин бром олиш учун қуйидаги реакцияларнинг қайси биридан фойдаланиш керак?

**A.** KBrO<sub>3(Эритма)</sub> + F<sub>2</sub> → ; **B.** HBrO<sub>(Эритма)</sub> + J<sub>2</sub> → ;

**C.** HBrO<sub>3(Эритма)</sub> + Cl<sub>2</sub> → ; **D.** NaBr + H<sub>2</sub>SO<sub>4(сулют.)</sub>; **E.** KBr + J<sub>2</sub> →

12. Титаннинг қайси бирикмаси термик барқарор?

**A.** TiCl<sub>3</sub>; **B.** [Ti(H<sub>2</sub>O)<sub>4</sub>]Cl<sub>3</sub>; **C.** TiCl<sub>4</sub> **D.** Ti(OH)<sub>2</sub>; **E.** Ti(OH)<sub>4</sub>.

13. Метастаннат кислота қайси моддада эрийди?

**A.** HCl; **B.** HF; **C.** H<sub>2</sub>SO<sub>4(сулют.)</sub>;

**D.** HNO<sub>3(сулют.)</sub>; **E.** H<sub>2</sub>S.

14. Хром саноатда қайси бирикмадан олинади?

**A.**  $K_2Cr_2O_{10}$ ; **B.**  $CrO_3$ ; **C.**  $Fe(CeO_2)_2$ ;

**D.**  $K_2CrO_4$ ; **E.**  $K_2CrO_7$ .

15. Лабораторияда сульфат ангидридни олиш учун қайси реакциядан фойдаланилади?

**A.**  $Cu + H_2SO_{4(конц)} \rightarrow$ ; **B.**  $FeS_2 + O_2 \rightarrow$ ;

**C.**  $Na_2SO_{3(каттик)} + H_2SO_{4(конц)} \rightarrow$ ; **D.**  $H_2S + O_2 \rightarrow$ ; **E.**  $S + O_2 \rightarrow$

16. Натрий металига сульфит ангидрид таъсир эттирилиши натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

**A.**  $Na_2S$ ; **B.**  $Na_2S_2O_4$ ; **C.**  $Na_2SO_3$ ; **D.**  $Na_2SO_4$ ; **E.**  $S$ .

17. Гидрозинга кальций метали таъсир эттириш натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

**A.**  $CaH_2$ ; **B.**  $NH_3$ ; **C.**  $H_2$ ; **D.**  $Ca_3N_2$ ; **E.** Реакция кетмайди.

18. Фосфат кислота неча асосли?

**A. 2. B. 3. C. 4. D. 5. E. 1.**

19. Фосфат ангидридига икки моль сув таъсир эттириш натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

**A.**  $HPO_3$ ; **B.**  $H_3PO_3$ ; **C.**  $H_3PO_4$ ; **D.**  $H_4P_2O_7$ ; **E.**  $H_2PO_3$ .

20. Цианид кислотанинг нечта изомерини биласиз?

**A. 1. B. 2. C. 3. D. 4. E. 5.**

21. Кўргошин (II)- йодид чўкмаси қайси эритмада яхши эрийди?

**A.**  $H_2S$ ; **B.**  $H_2SO_4$ ; **C.**  $HCl$ ; **D.**  $KJ$ ; **E.**  $KOH$ .

22. Рух металини ишқорий муҳитда нитратлар билан аралаштириб, куйдириш натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

**A.**  $NH_3$ ; **B.**  $ZnO$ ; **C.**  $Zn(NO_3)_2$ ; **D.**  $NH_4NO_3$ ; **E.**  $Zn(OH)_2$ .

23. Рух металини аммиак эритмасида эриши натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

**A.** Zn(OH)<sub>2</sub>; **B.** ZnO; **C.** H<sub>2</sub>; **D.** NH<sub>3</sub>; **E.** Реакция кетмайды

24. Никель (II)- гидроксидни хлорид кислота билан реакцияси натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

**A.** NiCl<sub>3</sub>; **B.** Ni<sub>2</sub>O; **C.** Cl<sub>2</sub>; **D.** Ni(OH)<sub>2</sub>; **E.** Реакция кетмайды.

25. Кобальт (III)- гидроксидини сульфат кислотаси билан реакцияси натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

**A.** Cr<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>; **B.** O<sub>2</sub>; **C.** SO<sub>2</sub>; **D.** SO<sub>3</sub>; **E.** Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub>.

26. Ушбу галогенларнинг қайси бирининг электроман-фийлиги катта қийматга эга?

**A** - фтор; **B** - хлор; **C** - бром; **D** - йод; **E** - ѹод ва бром.

27. Қўйидаги галогеноводородларнинг қайси бири термик барқарор?

**A.** HF; **B.** HCl; **C.** HBr; **D.** HJ ва HBr.

28. Ортиқча миқдорда олинган хлорли сув билан калий йодиднинг таъсирланиши натижасида қандай модда ҳосил бўлади?

**A.** J<sub>2</sub>; **B.** HJ; **C.** HJO; **D.** HJO<sub>3</sub>; **E.** HJO<sub>4</sub>.

29. Фтор табиатда қандай бирикма ҳолида учрайди?

**A.** KHF<sub>2</sub>; **B.** CaF<sub>2</sub>; **C.** 3NaF; **D.** AlF<sub>3</sub>; **E.** SiF<sub>4</sub>.

30. Тоза водород йодид олиш учун қайси реакциядан фойдаланиш мумкин.

**A.** KJ(к) + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>(конц) →

**B.** KJ(к) + HCl(конц) →

**C.** KJ(к) + H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>(конц) →

**D.** P(қизил) + J<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O →

**E.** J<sub>2</sub>(к) + H<sub>2</sub>O →

31. Ушбу  $\text{Br}_2 + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons 5\text{HBr} + \text{HBrO}$  мувозанатни ўнгга силжитиши учун қайидаги қайси моддани қўшиш керак?

**A.**  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ; **B.**  $\text{NaOH}$ ; **C.**  $\text{AgNO}_3$ ; **D.**  $\text{CaCO}_3$ ; **E.**  $\text{NaBr}$ .

32. Кристалл ҳолатдаги йод қайидаги қайси модданинг сувли эритмаси билан реакцияга киришади?

**A.**  $\text{NaCl}$ ; **B.**  $\text{KClO}_3$ ; **C.**  $\text{KJ}$ ; **D.**  $\text{KF}$ ; **E.**  $\text{NaF}$ .

33. Йодли кислородли бирикмаларнинг қайси бири энг барқарор?

**A.** +1; **B.** +3; **C.** +5; **D.** +7; **E.** -1.

34.  $\text{V}\Gamma_4$  ионининг фазадаги конфигурацияси қандай қўринишга эга?

**A.** Квадрат; **B.** Тўртбурчак пирамида; **C.** Тетраэдр;  
**D.** Олтибурчак, **E.** Конуссимон.

35. Алюминий гидроксидини чўқтириш учун қайси модда эритмасидан ортиқча миқдорда олиш керак?

**A.**  $\text{Na}_2\text{CO}_3$ ; **B.**  $\text{NaOH}$ ; **C.**  $\text{NH}_3$ ; **D.**  $\text{NH}_4\text{OH}$ ; **E.**  $\text{KOH}$ .

## ХХІV БОБ

### f-ЭЛЕМЕНТЛАР

#### **XXIV. 1. ЛАНТАНОИДЛАР (ЛАНТАНИДЛАР)**

Даврий системанинг олтинчи даврига кирувчи 14 та элемент оиласи шундай ном билан аталади. Буларга церий (атом рақами 58), празеодим (59), неодим (60), прометий (61), самарий (62), европий(63), гадолиний (64), тербий (65), диспрозий (66), голмий (67),эрбий (68),тулий(69), иттербий (70) ва лютеций (71) киради. Иттрий билан лантаноидлар биргаликда сийрак-ер элементлари группасини ташкил этиб, **церий** ва **иттрий** группачаларига бўлинади. Церийдан гадолинийгача бўлган элементлар енгил лантаноидлар, тербийдан лютециумгача бўлганлари *оғир лантаноидлар* дейилади. Енгил лантаноидлар группачасида бир элементдан иккинчи элементга ўтилганида 4f-орбиталга биттадан электрон

қүшилади. Оғир лантаноидлар групкаси элементлари атомларыда  $4f$ -орбиталларга аввалғы еттігедан ташқары яна биттадан электрон құшила боради.

Лантаноидлар атомларыда  $4f$ -погоначалар электронлар билан тұлиб боради. Улар атомларининг ташқы олтинчи қаватида иккитадан  $s$ -электрон бўлади. Гадолиний билан лютеций атомларининг бешинчи қаватида иккита  $s$ -, олтита  $p$ - ва биттадан  $d$ -электрон бор бўлиб, булар бу борада лантанга ўхшайди. Церийдан гадолинийга ўтилганда  $4f$ -погонадаги электронлар сони иккидан еттитага қадар ортади. Лантаноидлар туркуми лютеций билан якунланади, унинг  $4f$ -погоначасидағи электронлар сони 14 тадир:  $\text{Lu} - 5s^2 \cdot 5p^6 \cdot 5d^1 \cdot 6s^2$ .

Лантаноидларга хос бўлган оксидланиш даражаси +3. Лантаноид атомининг валентлик ҳолати кўпинча унинг таркибидаги  $5d \ 6s^2$  электронларга боғлиқлиги билан аниқланади. Шу сабабдан лантаноидлар кўпинча уч валентли ҳолатни намоён қиласи. Лантан, гадолиний ҳамда лютецийга яқин элементларда ўзгарувчан валентлик сезилади. Церийнинг уч ва тўрт валентлик ҳолат намоён қилиши  $4f$ -ҳолатдаги бир электронининг  $s$  дан  $d$  га ўтиши билан тушунтирилади.

Лантаноидлардан самарий, европий ва иттербий икки валентли ҳолатни ҳам намоён қилиши мумкинлиги аниқланган.

Лантаноидлар қаторида атом сони орта борган сари ( $\text{Gd}$  дан  $\text{Lu}$  га қараб) ион радиуси камайиб боради. Бу ҳодиса *лантаноидлар киришими (сиқилиши)* дейилади.

$f$ -элементлар оралиқ элементлар жумласига киради. Уларнинг икки туркуми маълум. Бириңчиси  $4f$ -элементлар, яъни лантаноидлар бўлиб, улар VI даврда лантандан кейинги ўн тўртта ўринни эгаллайди. Иккинчи туркумга  $5f$ -элементлар, яъни актионидлар киради. Булар VII даврда актинийдан кейинги 14-ўринни эгаллайди. Жами 28 та актионид элементлари маълум бўлиб, улар металлар жумласига киради. Ер қобигида масса бўйича миқдори  $1,6 \cdot 10^2\%$  га teng.

Табиатда учрайдиган бастнезит ( $\text{Gd}, \text{La}_{..}$ )  $\cdot \text{CO}_3\text{F}$  лопарит ( $\text{Na}, \text{Ca}, \text{Ce}_{..}$ ) $_2 (\text{Ti}, \text{Nb}, \text{Ta}_2\text{O}_6)$  ва монацит  $\text{G}, \text{La}_{..}\text{PO}_4$  бўлиб, улар апатитларда, шунингдек, тантал, титан ва уран минераллари таркибида ҳам учрайди.

Лантаноидлар ўзларининг рудали концентратларига анорганик кислоталар ( $\text{H}_2\text{SO}_4, \text{HNO}_3$ ) ёки ишқорлар таъсир

эттириб ажратиб олинади. Гидроксидларидан ҳам хомашё сифатида фойдаланса бўлади. Кимёвий хоссалари жуда ўхшашлиги туфайли лантаноидларни бирикмаларидан тозалаб ажратиб олиш анча мушкул. Аммо кейинги йилларда уларни бир-биридан ажратувчи самарали усуллар ишлаб чиқилганки, бунда ҳар бир металл тоза ҳолда олинмоқда.

Лантаноидлар оқ-кумушранг типик металлар, кимёвий хоссалари жихатидан ишқорий - ер элементларига яқин туради. Улар анорганик кислоталарда эрийди, сув билан ўзаро таъсирашиб, водород ажратади ва эримайдиган гидроксидлар ҳосил қиласди. Лантаноидлар одатдаги шароитда кислород билан, 200°C дан юқорида галогенлар, галоген-водород, углеводород, бор ва олтингугурт билан реакцияга киришади. Лантаноидлар оксидлари, фторидлари, оксифторидлари, сульфид ва оксисульфидлари сувда эримайдиган қийин суюқланувчи моддалардир. Галогенидлари (фторидлар бундан мустасно), нитратлари ва перхлоратлари сувда яхши эрийди, сульфатлари камроқ, фосфатлари, карбонат ва оксалатлари эса эримайди. Оксалатлари билан карбонатлари 800–900°C да оксидларигача парчаланади.

Европий, иттербий, самарий, түлий ва неодимнинг ванадатлари, вольфрамат, гексаборид, метафосфат, ортофосфат, ультрафосфат, молибдат ва ниобатлари, оксалат, сульфид, сульфат, тантгадат, фторид ва хлоридлари маълум бўлиб, улар турли соҳаларда ишлатилиади. Бу бирикмалар тегишлича синтез қилиб олинади. Люминисценцияланувчи шишалар тайёрлашда активаторлар сифатида, лазер материаллари, ўтга чидамли буюмлар, атом реакторлари стерженлари тайёрлашда, компонентлар, чўян модификаторлари, яримутказгич, қотишма ва бошқалар тайёрлашда қўлланилади.

Церий, празеодим, тербий, неодим ва диспрозий фторидлари ва бошқа бирикмаларидан кальций ёрдамида термик кайтариш, хлоридларини электролиз қилиш каби бошқа ўйллар билан олинади. Улар мишметалл (қотишмаларда компонент, алюминий ва магний қотишмаларида легирловчи қўшимча, лазер материаллари ва плёнкаларни тайёрлашда ишлатилиади.

Лантаноидлар рангли металлар саноатида, электрон асблоларда геттерлар, магнит материаллари тайёрлашда компонентлар, ёндирувчи таркибли моддалар водород

аккумулятори, бошқа металларни қайтарувчилар ва пўлат тайёрлаш саноатига қўлланилмоқда.

#### **XXIV. 2. АКТИНОИДЛАР (АКТИНИДЛАР)**

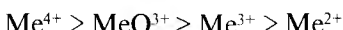
Даврий системанинг еттинчи даврига мансуб ўн тўрт элемент оиласи актиноидлар номи билан аталади. Буларга торийдан - лоуренсийгача бўлган (атом рақами 90–103) элементлар киради. Торий билан уран изотоплари узоқ яшайди. Бу элементлар табиий минераллар таркибида учрайди. Протактиний, нептуний ва плутоний изотоплари ҳам табиатда озроқ миқдорда бўлсада, учрайди. Ўзга актиноидлар табиатда учрамайди, улар уран ва баъзи трансуран элементларни ядро реакторларида нейтронлар билан нурлантириб ёки енгил элементлар ядролари тезлаткичларида олинади.

Актиноидлар кимёвий хоссалари ва бошқа жиҳатлари билан лантаноидларга яқинлиги бу икки оила элементларининг ташқи қобиқларининг бир хиллиги сабаблидир. Бу оиласаларга мансуб элементларининг ташқи учинчи қобиқларини Тўлдириш – актиноидларда 5f-қобиқларда ва лантаноидларда 4f-қобиқларда боради. Актиноидлар лантаноидлардан оксидланиш даражасининг ҳар хиллиги билан фарқланади. Масалан, америцийники +2 дан +7 гача боради. Торийдан урангача оксидланиш даражаси +4 дан +6 гача барқарор ўсиб боради, кейин U–Nr–Pu–Am қаторида бир хил равишда +3 гача камаяди ва қолтан элементлар учун шундай сақланиб қолади. Бундан фақат барқарор-оксидланиш даражаси +2 бўлган нобелий мустаснодир. Оксидланиш даражаси +2, +3 ва +4 бўлган актиноидлар сувли эритмалари гидратланган катион ҳолда бўлади. Оксидланиш даражаси +5 ва +6 бўлган актиноидлар учун  $\text{MeO}_2^+$  ва  $\text{MeO}_2^{2+}$  ион шакллари хосдир.

Атом рақамлари орта бориши билан актиноидларининг бир туридаги ион радиусларининг камайиши ҳодисаси актиноид киришими дейилади. Уларнинг атом радиуслари лантаноидларни атом радиусларига қараганда каттароқ бўлади. Мана шу сабабли актиноидларининг ташқи электронлари ядро билан кучсиз bogланади. Шу сабабли баъзи актиноидларининг валентлиги олтига тенг бўлади. Актиноидларининг барча катионлари  $\text{NO}^+$ ,  $\text{Cl}^-$  ва  $\text{ClO}_4^-$  каби анионлар билан сувда яхши эрийлигандан тузлар ҳосил қиласди.

Оксидланиш даражаси +4 ва +6 бўлган актиноидлар рудаларнинг нитрат кислотали эритмаларидан 3-бутил фосфат ва шу каби бошқа органик экстрагентлар ёрдамида танлаб олинади.

Актиноидлар комплекс бирикмалар ҳосил қилишга мойил бўлиб, айниқса, кислородли аддендлар билан яхши бирикади. Комплекс ҳосил қилиш хусусияти қуйидаги қатор бўйича камайиб боради:



Актиноидларнинг координацион сонлари 4–12 оралиғида бўлади.

**Торий (Thorium)-Th** даврий жадвалнинг III группасидаги радиоактив кимёвий элемент, актиноид ҳисобланади. Табиатда асосан  $^{232}\text{Th}$  изотопи маълум. Ярим емирилиш даври  $1,389 \cdot 10^{10}$  йилга teng. 1828 йилда И. Берцелиус томонидан очилган. Ер қобигидаги масса бўйича миқдори  $8,0 \cdot 10^{-4}\%$  ga teng. 120 га яқин минерали бўлиб, булардан асосийлари торит  $\text{ThSiO}_4$  ва ториаңит  $(\text{Th}, \text{U})\text{O}_2$  дир. Торитнинг асосий олинадиган манбай монацит  $[(\text{Ce}, \text{La}, \text{Pr})\text{PO}_4]$  бўлиб, таркибида 10% ча  $\text{ThO}_2$  бўлади.

Торий, оқ-кумушранг пластик металл, унга хос оксидланиш даражаси +4, баъзан +2 ва +3. Куқун ҳолдагиси пирофор бўлади. Иссиқ сувда диоксид пардаси билан қопланади.

Торий кальцийтермик ва электролиз усулларида бирикмаларидан олинади.

Торий одатдаги шароитда фтор, қиздирилганда  $\text{H}_2, \text{Cl}_2, \text{Br}_2, \text{S}, \text{P}, \text{N}_2, \text{H}_2\text{S}$  билан реакцияга киришади, анорганик кислоталар аста-секин реакцияга киришади.

Торий магнийли қотишмаларни легирлашда, электролампалар тайёрлашда геттер сифатида ишлатилади, уранторий реакторларида муҳим ёқилги ҳисобланади.

Торий гидриди  $\text{ThH}_2$ , гидроксиди  $\text{Th(OH)}_4$ , диоксиди  $\text{ThO}_2$ , монокарбиди  $\text{ThC}$ , дикарбиди  $\text{ThC}_2$ , нитрати  $\text{Th(NO}_3)_4 \cdot \text{nH}_2\text{O}$ , сульфати  $\text{Th(SO}_4)_2$ , тетрафториди  $\text{ThF}_4$ , тетрайодиди  $\text{ThI}_4$ , тетрахлориди  $\text{ThCl}_4$  ва бошқа бирикмалар маълум. Булар ториметрияда, ёқилги сифатида ва торий олишда ярим хомашё бўлиб хизмат қиласди.

**Уран (Uranium)** U-даврий системанинг III группасидаги радиоактив кимёвий элемент. Табиатда унинг 3 та изотопи

маълум:  $^{238}\text{U}$ ,  $^{235}\text{U}$  ва  $^{234}\text{U}$ . Биринчи миқдори 99,282 %, ярим емирилиш даври  $4,51 \cdot 10^9$  йил. 1789 йилда М.Г.Клапрот томонидан  $\text{UO}_2$  сифатида очилган. Металл ҳолидаги уран эса 1841 йилда Э.Пелиго томонидан олинган. Ер қобиғида ураннинг масса бўйича миқдори тахминан  $2,5 \cdot 10^{-4}\%$ . Ураннинг муҳим минераллари уранит  $(\text{U}, \text{Th})\text{O}_2$ , настуран  $\text{U}_3\text{O}_8$ , карнотит  $\text{K}_2\text{O} \cdot 2\text{UO}_3 \cdot \text{U}_2\text{O}_5 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$ , туяму нит  $\text{CaO}_2 \cdot \text{UO}_2 \cdot \text{U}_2\text{O}_5 \cdot 8\text{H}_2\text{O}$  ва уран қораси деб аталувчи оксидлари  $(\text{UO}_2; \text{UO}_3)$  аралашмаларидан иборат. Саноат аҳамиятига эга бўлган бошқа минераллари (титанатлар, браннерит, коффинит, танталониобатлар ва бошқалар) ҳам маълум.

Уран оқ-кумушранг, ялтироқ металл. У рудаларидан турли йўллар билан ажратиб олинади. Ураннинг оксидланиши даражаси +3 дан +6 гача боради, баъзан +2 бўлади. Куқун ҳолдаги уран пирофордир, у сув билан реакцияга киришади.  $\text{HCl}$  ва  $\text{HNO}_3$  да тез  $\text{H}_3\text{PO}_4$  ва  $\text{HF}$  да эса секин эрийди, ишқорлар билан реакцияга киришмайди. Барча галогенлар азот ва фосфор билан бирикади.

Ураннинг кўпгина бирикмалари, шу жумладан, *фторидлари, карбидлари, силицидлари, сульфат, сульфидинитрид, фосфид ва оқсалатлари* маълум.

Уран оқсида и  $\text{U}_3\text{O}_8$  кристалл модда бўлиб, уран бирикмаларини термик парчалаб ёки  $\text{UO}_3$  ни оксидлаб олинади.

$\text{U}_3\text{O}_8$  - уран кимёвий концентратларининг асосий компонентидир.

$\text{U(OH)}_3$  - асос табиатига эга. Бунга оид тузлар ўзининг эриши бўйича лантаноидларнинг тегишлича тузларига ўхшайди.

Уран уч оксид ёки уран ангидрид  $\text{UO}_3$  кислоталарда эритилганда тузлар (масалан,  $\text{HCl}$  да  $\text{UO}_2\text{Cl}_2$ ) ҳосил бўлади. Буларда катионлик ролини уранил деб аталувчи ион -  $\text{UO}_2^{2+}$  бажаради. Уранил тузлари сариқ-яшил рангга эга бўлиб, сувда яхши эрийди. Уранил тузлари эритмаларига ишқор таъсир эттирилганда уранат кислота  $\text{H}_2\text{UO}_4$  тузлари - уранатлари ва диуранат кислота  $\text{H}_2\text{U}_2\text{O}_7$  тузлари диуранатлар ҳосил бўлади. Буларга натрий уранат  $\text{Na}_2\text{UO}_4$  ва натрий диуранат  $\text{Na}_2\text{U}_2\text{O}_7$  мисол бўла олади. Кейинги туз сариқ-яшил рангда товланувчи уран шишиласини олишда ишлатилади.

**Плутоний** (Plutonium) **Pu** - сунъий радиоактив кимёвий элемент. Масса сони 232 – 246 бўлган ўн бешта изотопи маълум. Г.Сиборг бошлиқ олимлар томонидан 1940 йилда уран ядро реакцияси ўрганилаётганда очилган.

Плутоний оқ-кумушранг мўрт металл. Оксидланиш даражаси +3 дан +7 гача, барқарори +4 га тенг. Хавода секин оксидланади, кукуни ва қириндиси пирофор бўлади.

Қизитилганда галогенлар  $H_2N_2S$ ,  $NH_3$ ,  $H_2O$  ва бошқалар билан реакцияга киришади, кислоталар ( $HCl$ ,  $HClO_4$ ,  $H_3PO_4$ ) да эрийди, концентрланган  $HNO_3$  ва  $H_2SO_4$  да пассивланади. Кўпгина металлар билан интерметалл бирикмалар ҳосил қиласди.

Плутоний ядро энергетикасида ёқилғи, трансплутон элементлар олишда хомашё, ядро қуроли ишлаб чиқаришда ва космик аппаратлар бортларида электр токи манбай сифатида қўлланилади.

*Плутоний карбиди, фторидлари, хлоридлари, сульфиди, нитридиди, гидридиди, диоксиди ва гидратлари* турли соҳаларда қўлланилади. Буларнинг айримлари плутоний олишда хомашё ва перспектив ядро ёнилгилари ҳисобланади.

## ХХV БОБ

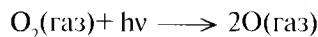
### АНОРГАНИК КИМЁ ВА ЭКОЛОГИЯ

Илгариги бобларда молданинг физик ва кимёвий хоссаларини изоҳловчи қонунлар билан танишдик. Атроф муҳитни яхшироқ ўрганиш мақсадида ана шу қонун ва қонуниятларни амалда қўллаш керак бўлади. Нима сабабдан атроф муҳит ифлосланади, уни қандай қилиб тоза тутишимиз ва келажак авлодларга мусаффо ҳолда етказишимииз учун нималар қилишимиз керак, деган муаммо келиб чиқяпти.

Атмосфера ва атроф муҳитга тарқалаётган моддалар аввалига оддий бўлиб кўринисада, аслида улар бир-бирига қўшилиб, қуёш нури, босим, температура, сув ва шу каби бошқа омиллар таъсирида катта ўзгаришларга сабаб бўлаётгани маълум. Корхоналардан ажralиб, сувга ёки тупроққа қўшилиб атроф муҳитни турли чиқиндилар билан “бойигаётган” маҳсулотлар эндиликда атмосферани ифлослантириб бормоқда. Бунинг олдини олиш тез орада ҳал этилиши лозим бўлган муҳим масалалардан бўлиб қолди. Ушбу бобда ана шулар ҳақида фикр юритилади.

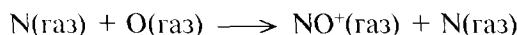
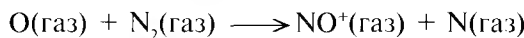
Атмосфера мураккаб система бўлиб, денгиз сатҳида ҳавонинг 99% и азот билан кислородга тўғри келади (қолганлари  $\text{CO}_2$  ва асл газлардан иборат).

Атмосферанинг таркибий нисбий молекуляр массаси 90 км баландликкача ўзгармайди, ундан юқорида эса тез ўзгаради. Масалан, денгиз сатҳидаги миқдори жуда кам бўлган гелий 500-1000 км баландликда атмосферанинг асосий компонентига айланади. Атмосфера таркибининг баландлик бўйича ўзгириши кимёвий ўзгиришлар билан боғлиқ бўлади. Қўёшнинг электромагнит нурланиши натижасида вужудга келадиган энергиянинг ютилиши орқасида атом ва молекулалар ионланади ҳамда диссоциланади. Бунда кислород молекулалари қўйидаги ҳолда атомларга диссоциланади:



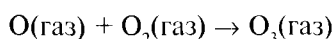
Бундай жараённинг давом этиши натижасида атмосфера таркибининг ўртача нисбий молекуляр массаси пасаяди. Чунончи молекуляр кислородники 32 га, атомар кислородники 16 га тенг. Таркибда атомар ва молекуляр ҳолдаги кислороди бўлган газ аралашмасининг молекуляр массаси 16-32 орасида бўлиши табиий. Атмосферада сувнинг фотодиссоциланиши ҳам қизиқиши туғдиради. Ер юзасидан атмосферанинг юқори қаватларига кўтариувчи сув миқдори унчалик кўп эмас. Аммо сувнинг атмосферадаги фотодиссоциланиши ерда кислородли атмосферанинг вужудга келишига сабаб бўлган, деган фикрлар мавжуд.

Атмосферада жуда кўп кимёвий реакциялар амалга ошади. Булардан электрон кўчиши билан борадиган реакциялар кимёнинг барча тармоқлари билан бир қаторда биокимё учун ҳам муҳимдир. Турли хил бирикмаларнинг ҳосил бўлиши, парчаланиши, алмашинув реакциялари, момақалдироқ пайтида амалга ошадиган озон  $\text{O}_3$  ҳосил бўлиши реакциялари инсон ва жониворлар учун муҳим аҳамият қасб этади. Алмашинув реакцияларига мисол қилиб қўйидаги жараёнларни кўрсатиш мумкин.



Юқоридаги реакциялар экзотермик реакциялар бўлганлиги туфайли осонлик билан амалга ошади. Атмосферанинг юқори қисмида NO нинг концентрацияси миллиондан бир қисмни ташкил қилишига қарамай  $\text{NO}^+$  атмосферанинг ўша қисмида энг кўп тарқалган ион ҳисобланади.

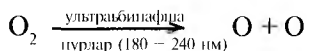
Мезосфера билан стратосферада ҳосил бўлувчи атомар кислород кислород молекуласи билан бирикӣ, озон ( $\text{O}_3$ ) ни ҳосил қиласди:



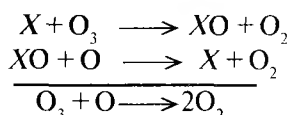
Озон молекуласи қўшимча энергияга эга. Унинг атомар ва молекуляр кислороддан ҳосил бўлиши энергиянинг ажралиши билан боради (105 кЖ/мол). Озон ўзидағи ортиқча энергияни йўқотишга интилади. У қуёш нурини ювиб, атомар ва молекуляр кислородга парчалана олади. Бунинг учун зарур бўлган энергияни тўлқин узунлиги 1140 нм дан ортиқ бўлмаган фотонлар етказиб беради. Озон молекуласининг тўлқин узунлиги 200–300 нм фотонларни ютиши инсоният учун катта аҳамиятга эга. Агар стратосферада озон қавати бўлмаганда, у қисқа тўлқинли катта энергия–фотонлар ерга ўтиб кетар эди. “Озон” қалқони бўлмаганида эди, ана шу катта энергияли фотонлар ўсимлик, ҳайвонот дунёси ва инсониятни, яъни Ерда ҳаётни йўқ қилган бўлур эди.

Озоннинг фотопарчаланиши унинг ҳосил бўлиш реакциясининг аксиdir. Бу озоннинг ҳосил бўлиши ва парчаланишини циклик жараёнга айлантириб туради. Мана шу цикл орқасида Қуёшнинг ультрабинафша нурланиши иссиқлик энергиясига айланади.

Озон қисқа тўлқинли ультрабинафша нурларни ( $\lambda=200–280\text{nm}$ ) тўла равишда, тўлқин узунлиги 280–320нм бўлган ультрабинафша нурларнинг эса 90 фоизини ютади. Озон миқдори стратосферада унча кўп бўлишига қарамай, унинг ультрабинафша нурларини ютиш қобилияти жуда юқоридир. Стратосферада ўзга газлар бўлмаган ҳолда озоннинг ҳосил бўлиши ва парчаланиш механизмини қўйидагича ифодалаш мумкин:



Стратосфераада ушбу реакциялар мувозанатда бўлади. Лекин ўзга газлар ёки радикаллар мавжуд бўлганда озон парчаланади:

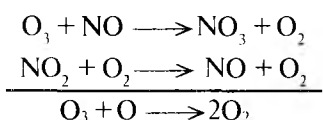


бу ерда:  $X = \text{H}, \text{OH}, \text{NO}_x, \text{Cl}, \text{Br}$ .

Атмосферада кўрсатилган радикаллар оддий шароитда ўзга компонентлар билан бирикади ва стратосферагача етиб бормайди.

Озон циклида қатор реакциялар амалга ошади. Булардан бири азот оксидлари қатнашуви билан борадиган реакциялардир.

Атмосферада азот моноксиди NO билан азот диоксиди  $\text{NO}_2$  кам концентрацияда бўлади. Озон NO билан биришиб,  $\text{NO}_2$  ва  $\text{O}_2$  ни ҳосил қиласди. Кейин  $\text{NO}_2$  атомар кислород билан реакцияга киришади, натижада қайтадан NO билан  $\text{O}_2$  ҳосил бўлади. Бундан сўнг NO яна озон билан учрашади. NO иштироқида борувчи газ фазасидаги реакциялар натижасини қўйидагича ифодалаш мумкин:

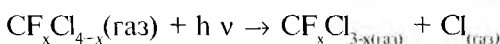


Юқридаги реакциялардан NO гази  $\text{O}_3$  нинг парчалинишини тезлатиши, яъни у бу реакциянинг катализатори бўлиб хизмат қилиши кўриниб турибди.

Товушдан тез учувчи самолётлардан ажralувчи азот моноксиди озон қаватига салбий таъсир этиши мумкинлиги олимлар томонидан текширилмоқда. Бу борада баъзи илгор фикрларнинг амалиётга йўл олаётганилиги маълум.

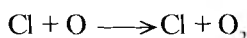
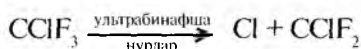
Хладонлар (фреонлар) ни озон қаватига салбий таъсир этиши аниқланган. Жуда барқарор бўлган бу бирикмалар гидролизланмайди ва металларни коррозияга учратмайди. Шу

сабабдан улар музлатиш установкаларида, аэрозол ҳосил қилиш учун инсектофунгицид бирикмалари ва фторли бирикмалар синтезида кенг равишида қўлланилади. Ана шу ишлар амалга оширилаётганда хлор-фторметанларнинг маълум қисми атмосферага чиқади. Улар аста-секин юқорига кўтарилиди. Ерда зарарсиз бўлган бу моддалар стратосферага кўтарилиганда қисқа тўлқинли ультрабинафша нурлар таъсирига берилади. 190–225 нм тўлқин узунлигидаги диапазонда юқори энергияли нур хлорфторметанларни фотолизга учратади. Бунда метандаги C - Cl боғи нур таъсирида узилади:



Ушбу реакция яна давом этиши мумкин. Ҳисоблар хлор атоми ҳосил бўлиши 30 км баландликда максимал тезликка эга бўлишини кўрсатди. Ана шу фотолиз орқасида ҳосил бўлган атомар ҳолдаги хлор кислород билан тез реакцияга киришиб, хлороксид ва атомар кислород ҳосил килади. Хлор оксиди ўз навбатида атомар кислород билан реакцияга кириша олади, натижада яна атомар ҳолдаги хлор вужудга келади. Ушбу жараён илгари кўриб ўтилган азот оксидининг атмосферадаги реакциясига ўхшайди. Ҳар икки реакция ҳам озоннинг атомар кислород билан реакциясига, яъни молекуляр кислороднинг ҳосил булишига олиб келади. Шу сабабли хлорфторметандан фойдаланишни чеклаш чоралари кўрилмоқда.

Таркибида хлор бўлган энг барқарор бирикмаларга азот диоксиди билан фреон (галоидуглерод)лар киради. Масалан, фреон-115 380 йил, фреон-12 эса 110 йил давомида барқарор бўлишлиги билан тавсифланади. Худди мана шу реагентлар стратосферага етиб боради ва ультрабинафша нурлар таъсирида парчаланади. Буни фреон - 12 мисолида кўрамиз:



Ҳосил бўлувчи хлор яна озон билан бирикади. Занжир реакцияси бўйича хлор ўзга бирикмалар билан бирикади.

Бирикишдан ҳосил бўлувчи молдалар, масалан,  $\text{NO}_x$  бўлиши мумкин:



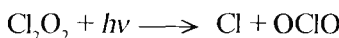
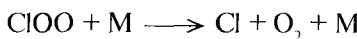
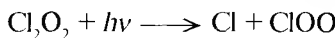
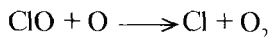
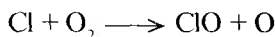
Стратосферада ҳосил бўлувчи хлор нитрати ҳам хлор, ҳам  $\text{NO}_2$  нинг манбаи ҳисобланиб, озоннинг парчаланишини катализлайди, бошқача қилиб айтганда озон молекуласининг парчаланишини тезлатади. Одатда кун чиққан пайтда ультрабинафша нурлари таъсирида хлор нитрати парчаланишидан ҳосил бўлган хлор билан азот диоксиди яна озон билан занжир реакциясига киришади. Хлорнинг ортиқча молекулалари реакция маҳсулоти бўлган  $\text{ClONO}_2$  нинг водород билан бирикиб, водород хлорид ҳосил қилиши ва атмосферанинг пастки қисмига ёмғир ёки қор билан ювилиши туфайлигина тамом бўлиши мумкин. Демак, осмондаги хлор бошимизга кислота ( $\text{HCl}$ ) бўлиб ёғилмоқда, унинг таъсирида дов-даражалар қуримоқда, мевалар ҳосили камаймоқда, касаллик кўпаймоқда, экологик вазият фақат стратосферадагина эмас, ерда ҳам бараварига бузилмоқда.

Озонни бузувчи азот диоксидининг манбаи бўлиб тупроқ, тропик ўрмонлар, океан ёки денгизларда рўй берувчи табиий жараёнлар натижасида вужудга келувчи азот моноксиди ( $\text{NgO}$ ) ҳам хизмат қилиши мумкин. Азот диоксидининг антропоген манбаига ўғитлар нитрификацияси ҳамда биологик массаларни ёкиш маҳсулотлари киради.

Тропосферанинг ифлосланган қатламларида азот оксидлари органик ва анорганик табиатдаги турли молдалар билан реакцияга киришиб озон ҳосил бўлишида катализатор вазифасини ўташи ҳам аниқланган. Тропосферада  $\text{NO}_x$  ҳаммаси бўлиб бир кундан етти кунгача мавжуд бўла олиши ҳамда барқарорлиги ҳам шу вақтдан ошмаслиги тажрибаларда кўрилди. Бу оксидлар фотокимёвий реакцияларда қисман парчаланади ёки ёғин-сочинлар билан пастга тушади. Стратосферада, ўзга газлар нисбатан кам бўлган жойда  $\text{NO}_2$  ҳам озон, ҳам хлор билан реакцияга киришиб,  $\text{NO}_2$  ва  $\text{ClONO}_2$  ни ҳосил қиласи дейилади. Стратосфера қўйи қатламларидаги  $\text{NO}$  нинг манбаи бўлиб, азотли бирикмалардан ташкил топган тез учувчи самолёт ва ракета ёқилгиларидан ажralувчи газлар ҳам хизмат қиласи. Гидразин ( $\text{N}_2\text{H}_4$ ) ва суюқ ҳолдаги азот тўрт оксиди ( $\text{N}_2\text{O}_4$ ) шундай молдалардан ҳисобланиб, учиш

аппаратларида оксидловчи вазифасини үтайды. Бундан ташқары юқори температурали чиқинди газлар стратосферанинг қуи қатламларидаги молекуляр азот оксидлари ( $\text{NO}_x$ ) гача оксидлашга күмаклашади. Стратосферанинг қуи қатламлари таркиби атмосфераникidan анча фарқланганлыги (компонентлар кам ва булутлар йўқлиги) туфайли у ерда ҳосил бўлувчи азот оксидлари узоқ вақт давомида сақлангани ҳолла озон билан ҳам, хлор бирималари билан ҳам юқорида кўрсатилганидек реакцияга киришади. Аммо бу ерда қайси реакция кўпроқ аҳамият касб этган механизмнинг аниқ ифодаси ҳақида ва бошқа муҳим масалаларга оид аниқ бир маълумотларга эга эмасмиз. Илгариги маълумотларга ва ўтказилган математик моделлашларга кўра, ифлосланган стратосферада азот оксидлари озон ҳосил бўлишида муҳимdir, дейилганлиги эндиликда текширувларни талаб қилмоқда. Галогенуглеродларнинг парчаланиши натижасида ҳосил бўлган хлорни боғловчи метан устида ҳам айрим фикрлар мавжуд. Кейинги йилларда лабораторияларда ўтказилган тажрибалар булутлардаги муз бўлакчаларида үтадиган гетероген реакцияларда азот оксидларининг фаол ўрни борлигини тасдиқлади.

Баррат, Соломон ва бошқалар томонидан “Nature” журналида (1988) эълон қилинган мақолаларда озон ўпқонининг пайдо бўлиши механизмида хлор оксида ( $\text{ClO}$ ) нинг димерланиши реакциясининг аҳамияти кўрсатилган. Қуида Арктика тажрибаларига асосланаб ўпқон ҳосил бўлишида стратосферада қандай реакциялар ғолир бўлиши ифодалаб берилган;

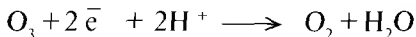




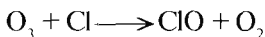
Реакция занжир механизміда боргандырылған озоннинг парчаланиши радикал ва фотокимёвий реакциялар механизми билан бөлгөлөндөрдүн қызына тараба береди. Сувнинг фазовий үтиши билан бөлгөлөндөрдүн қызына тараба береди.

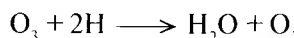
Гидрат кислоталарыда озоннинг парчаланиши радикал ва фотокимёвий реакциялар механизми билан бөлгөлөндөрдүн қызына тараба береди. Сувнинг фазовий үтиши билан бөлгөлөндөрдүн қызына тараба береди. Мұз ёки гидрат кристаллдарыннан вужудга келишила қаттық юзаларда электр зарядлари ийғилади, бунинг натижасыда вужудга келгандар потенциаллар фарқы 300 В гача боради. Озонни парчалау учун ҳаммаси бўлиб 2–2,5 В га тенг потенциаллар фарқи етарлидир. Фотокимёвий реакцияларда ҳам, электр кимёвий реакцияларда ҳам сувнинг фаза ўзгаришлари туфайли ўта фаол реагентлар ҳисобланган эркин электронлар, эркин радикаллар, ион радикаллар вужудга келади. Улар фақат юқори ҳароратдагина амалга ошиши мумкин бўлган термодинамик қаршиликни енгизиб, қаттық совуқ шароитида ҳам реакцияни амалга оширади. Гидратларни сақловчи системаларда сувнинг фаза ўзгаришларида реакциянинг тез ўзгариши тажрибада исботланди.

Газ гидратларыда фотокимёвий реакциялар самарали ўтади. Каттық фазалар нурлантирилганда фотокүчиш ҳодисаси, жуда юқори кимёвий фаолликка эга бўлган эркин электрон ва радикаллар вужудга келади. Озон бўлган шароитда термодинамик қаршилик камайиб, реакция тезлиги ошади ва бу бошқа хил бирикешларга ҳам таъсир этади. Гидратларнинг ҳосил бўлишида хомашё шу жумладан, озон ҳам концентранади кейин фотолиз жараённан янги юқори фаолликка эга бўлган реагентлар эркин электрон ва радикаллар, электронлар манбай бўлган ион-радикаллар ҳосил бўлади. Уларнинг озон билан реакцияга киришиши қўйидаги оддий схема бўйича ўтади:



Бу реакциялар кислотали муҳитда ўтади. Бундан ташқари, қўйидаги реакциялар ҳам амалга ошиши мумкин:

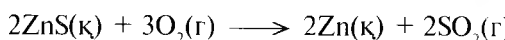




Атомар ҳолдаги хлор билан водород ( $\text{HCl}$ ) фреонлари сувнинг фотолизи натижасида вужудга келади. Бу реакциялар лабораторияда синовдан ўтказилди. Бундан “газ гидратлари озон кушандаси” деган холосани чиқариш мумкин.

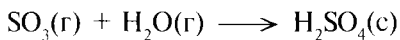
Агар В.П.Царев билан Р.П.Повилейколарнинг тахмини амалда тасдиқланса, озонни сақлаб қолишнинг муҳим йўлларини ишлаб чиқиши мумкин бўлади. Бугунги кунда атмосферага чиқариб юборилаётган озон кушандалари бўлмиш фреонлар, азот-олтингугурт аралашмалар ва бошқа гидрат ҳосил қилувчиларни тезликда камайтириш керак. Стратосферада гидратлар ҳосил бўлишини олдини олишнинг бирдан-бир йўли кўп валентли металларнинг тузлари - электролитлар, шу жумладан, газ гидратларини парчаловчи фторидларни сочиб юборишидир. Таъсир доираси юзлаб километрга етувчи системадан фойдаланиш ҳам газ гидратларини парчалашда муҳим аҳамиятга эга. Тезликда озон ўпқонининг Арктика билан Антарктидадан бошқа ерларга тарқалишининг олдини олиш даркор. Бутун биосферани ўзгаришиб юбориши мумкин бўлган жараённинг олди олинмаса, ўёмон оқибатларга олиб келиши мумкин.

Атмосферада олтингугурт бирикмалари ҳам учрайди. Улар вулқон газларидан ажralади, шунингдек, органик бирикмаларнинг бактериялар таъсирида чиришидан ҳосил бўлади. Океанларда ҳам олтингугурт диоксиди ҳосил бўлади. Атмосферада табиий равишда ҳосил бўлувчи олтингугурт бирикмалари миқдори жуда оз, шу сабабли уларни ҳисобга олмаса ҳам бўлади. Аммо катта шаҳар ва саноат районларида олтингугурт бирикмалари миқдорининг кўпайиб кетиши хавфли вазият тугдириши мумкин. Ҳавони заҳарловчи газ - олтингугурт диоксиди ( $\text{SO}_2$ ) ўткир ҳидли, сассиқ ва зарарли моддалардан биридир. Олтингугуртли рудалар куйдирилганда (металл сульфиди оксидланади)  $\text{SO}_2$  миқдори кўпайиб кетади:

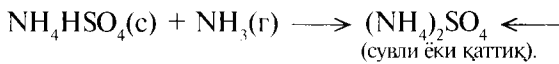
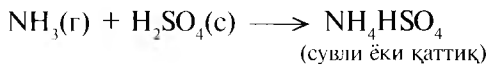


АҚШда олтингугуртли рудалар эритилганда ажralиб чиқаётган  $\text{O}_2$  нинг 8% и ҳавога ажralади. Ажralаётган  $\text{SO}_2$  нинг 80% и кўмир билан нефтнинг ёниши ҳисобига чиқади. АҚШ да қазиб олинадиган кўмир таркибида 8% гача (массаси

бүйича) олтингугурт борлиги ишни мураккаблаштиради. Шу сабабли АҚШ да атмосферага йилига 30 млн т  $\text{SO}_2$  чиқариб ташланмоқда. Бу модда катта моддий зарар келтириши билан бир қаторда инсон соғлигига ҳам зарар етказмоқда.  $\text{SO}_2$  гази  $\text{SO}_3$  гача оксидланганда унинг зарари янада ортади. Атмосферадаги майда заррачалар катализатор вазифасини ўтаганида бу жараён янада тезлашади. Ҳосил бўлған  $\text{SO}_3$  гази сув томчилари билан бирикиб, сульфат кислота ҳосил қиласди:



Скандинавия ва Шимолий Европа мамлакатларида “нордон ёмғир”нинг кўп ёғиши маълум. Ёмғир сувларида сульфат кислотанинг бўлиши кўлларда балиқларнинг камайиб кетишига, ва умуман, экологик занжирнинг бузилишига олиб келди. АҚШ да ёфувчи “нордон” ёмғирлар кўллар сувининг тарқибини бузмоқда, металл иншоотларни коррозияга учратаяпти, хиёбон ва майдонлардаги санъат асарларини (ҳатто мармардан ясалган ҳайкалларни ҳам) ишдан чиқармоқда. Аммиак бор ерларда кислота-асос реакцияси амалга ошиб, аммоний гидросульфат  $\text{NH}_4(\text{HSO}_4)$  ёки аммоний сульфат  $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$  ҳосил қиласди:

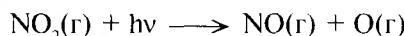


Кўпгина саноат районлари осмонини қоплаб олевучи қуюқ тутун юқорида қайд этилган тарзда ҳавода тарқалган аммоний сульфатдир.

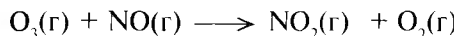
Атмосферадаги  $\text{SO}_2$  ни йўқотишга доир жараёнларнинг йўқлиги ачинарли бир ҳолдир. Лекин бу муаммо ҳозирги даврнинг кечиктириб бўлмайдиган вазифаларидан бири эканлигини эсдан чиқармаслигимиз лозим.

Азот оксидларининг фотокимёвий смог (табиий туманнинг саноат чиқинди газлари, иситиш қурилмалари ва бошқалардан чиқувчи аралашмаларининг қўшилувидан ҳосил бўлған система) билан боғлиқлиги ўрганилган. Бу терминга АҚШдаги Лос-Анжелос шаҳри ҳолати сабаб бўлди. Ҳозир бундай

ёкимсиз ҳаво массаларига эга катта шаҳарлар сони тобора күпайиб бораётганлиги маълум. Автомобиллар азот моноксиди ажратиб, атмосферани бузади. Ҳозир АҚШ да автомобиль 1 миль юрганда атмосферага 1 граммга яқин NO ёки  $\text{NO}_2$  гази чиқариши аниқланган. 393 нм га тенг түлқинли фотонлар таъсирида  $\text{NO}_2$  NO ва O га парчаланади:



Ҳосил бўлган атомар кислород турли реакцияларга, шу жумладан, билан реакцияга киришиб озон ҳосил қиласди. Озон  $\text{O}_3$  ни  $\text{NO}_2$  гача оксидлайди:



Ҳосил бўлган  $\text{NO}_2$  ва  $\text{O}_2$  лар автомобиль дигителининг ёнишидан ҳосил бўлувчи аммиак,  $\text{CO}$ ,  $\text{CH}_4$ ,  $\text{C}_2\text{H}_4$  олефинлар, ацетилен, альдегидлар ва  $\text{SO}_2$  лар билан реакцияга киришиб турли моддаларни ҳосил қиласди. Булар смогнинг кучайишига олиб келади. Унинг миқдори шаҳарларда куннинг иккинчи ярмида, айниқса, кечқурун кўпайиши тажрибада аниқланган, бу инсон кўзига кунда кўриниб турган хавфли ҳодисадир.

Автомобиллардан ажралаётган газлар таркибида углерод моноксиди ҳам бор. У папирос тутиунида ҳам анчагина миқдорда учрайди. Бу модда инсон қонидаги гемоглобин билан барқарор комплекс ҳосил қилганлиги сабабли хавф тугдиради. Атмосферада  $\text{CO}$  миқдори кўпайган сари қоннинг организмга кислород етказиб бериш хусусияти камайиб боради. Бу инсоннинг фаол меҳнат фаолиятини сусайтиради, уни ланж қиласди, меҳнат унумдорлигини пасайтиради ва шу каби бошқа қатор афсусланарли ҳодисаларни келтириб чиқаради.

Углерод диоксиди билан сув буғи инфракизил нурларни ютувчи атмосфера компонентлари ҳисобланади. Шу сабабли атмосферадаги углерод диоксидининг миқдори планетамизнинг об-ҳаво шароитига таъсир этади. Кейинги ўн йиилликларда кўмир, нефть, табиий газ ва бошқа минерал қазилма бойликларининг кўплаб ёндирилиши ҳисобига атмосферада  $\text{CO}_2$  нинг миқдори бирмунча ортиб кетганлиги сезилмоқда. Ёқилғиларнинг бундай тезликда ёндирилишида қисқа вақт ичida планетамиз об-ҳавосида ўзгаришлар рўй бериши турган гап, деган фикрлар ўртага ташланмоқда.

Дунёдаги милионлаб автомобиллардан ажралатған газлар миқдорини камайтириш билан бу муаммоларни бирмунча ҳал қилиш мүмкін, деган фикрлар ўртага ташланмоқда. Аммо бу чораларнинг кўрилиши жуда секинлик билан бораётганлиги кишиларни ташвишга солмоғи лозимлиги кўриниб турибди.

### ХХV. I. ОЗОН ҚАТЛАМИНИ САҚЛАШ БҮЙИЧА ХАЛҚАРО ҲАМКОРЛИК

Озон қатламини сақлашда Бирлашган Миллатлар Ташкилоти (БМТ)нинг Атроф мұхитни мұхофаза қилиш программыси (ЮНЕП) катта ўрин тутади.

Озон қатламини мұхофаза қилиш бүйича халқаро миқёсдаги ишлар 1974 йилда бошланды. Шу йил мазкур масала бүйича конвенцияга тайёргарлик кўрила бошланды. Конвенцияни тайёрлаш ва уларни қабул қилиш учун ўн бир йил вақт кетди, ниҳоят, 1985 йилда қабул қилинди. “Озон қатламини мұхофаза қилиш бүйича Вена конвенцияси” бу борада дастлабки қадам бўлди. 1988 йилнинг ўрталариға қадар конвенцияни дунёнинг 27 мамлакати ва Европа Иқтисодий Уюшмаси имзолади. 18 мамлакат, шу жумладан, МДҲ билан Украина ҳам уни тасдиқлади. Конвенция дунё бүйича хлорфторуглеродлар ишлаб чиқариш, қўллаш ва чиқарип юборишни текшириб турish ҳақидаги протокол резолюциясини қабул қилди. Хлорфторуглеродлар бўйича эксперплар ишни гуруҳи (Вена гуруҳи) тузилди. 1987 йилнинг сентябрли Монреалда 56 мамлакатнинг вакиллари иштирокида Халқаро конференция ўтказилди. Конференция аэрозоллар, совутгич қурилмалари ва бошқа мақсадларда қўлланилаётган хлор-фторуглеродларнинг ярмисини қисқартириш ҳақида қарор қабул қилди ва протокол тайёрлади. Озон қатламига таъсир этадиган маҳсулотларнинг учдан икки қисмини ишлаб чиқарадиган мамлакатлар протоколни тасдиқладилар. Шунга асосан 1-жадвалдаги 1 группага кирувчи маҳсулотлар ишлаб чиқариш ва уни қўллаш 1986 йилдагидан ошиб кетмаслиги таъкидланди. 1 группага кирувчи маҳсулотлар ишлаб чиқариш 1993 йилга келиб 20 фойизга камайтирилиши талаб қилинди. Монреал ва Венада қабул қилинган халқаро мұхим қарорларни дунё олимлари сидқидилдан кутиб олдилар. Италия, Япония, МДҲ ва бошқа мамлакат вакиллари озон қатламини бузувчи моддаларни

ишлиб чиқаришни камайтириш ва уларни заарсизлари билан алмаштириш ҳақида фикр юритдилар ҳамда бу масалани ҳал қилишда халқаро кучларни бирлаштириш зарурлигини уқтиридилар. Германия, АҚШ, Франция ва Швециянинг ҳамкорликда яратган ЧЕОПС лойиҳаси ҳам бу борада илк қадам бўлди. Ушбу лойиҳанинг асосий мақсади Арктиканинг Шпицберген атрофидаги озон қатламини текшириш ва назорат қилиб туришdir. Тажрибалар АҚШ нинг 1987 йили Чилининг Пунта Дренасида олиб борган илмий кузатувлари асосида ўтказилди. Тажрибаларда НАСАнинг стратосферада уча оладиган ва заррачаларни аниқлашга мосланган лазерли қурилма ҳамда массспектрометр билан жиҳозланган тезучар тайёralаридан фойдаланилди. Франция билан Германия лабораториялари ҳажми 35–100 минг куб метрли 5 та аэростат ажратди. Буларнинг ҳар бирида 28 километр баландликда таҳлил учун намуна оловучи жиҳозлар ўрнатилган бўлиб, кейин парашютлар ёрдамида ерга олиб тушилади. Олимлар Арктика устидаги озон ўпқонининг пайдо бўлиши Антарктиданини сингарими ёки ўзгачами деган саволга жавоб излаш мақсадида мана шундай ишларни бошлаб юбордилар.

1987 йилнинг октяброда Буюк Британиянинг Антарктидадаги Холли Бей станциясида стратосферанинг озон миқдори ўлчаниб, Добсон бирлиги 125 га тенглиги аниқланди. Бу бирлик 1985 йили 150, 1984 йили 190, 1979 йили эса 273 га тенг деб қайд этилади. Ўтган йиллар ичida озон миқдори икки баравар камайганлиги тажрибаларда аниқланди. Озон тешиги пайдо бўлганлиги маълум бўлди. Озон тешиги 10 миллион  $\text{km}^2$  майдонни эгаллаган эди. Бундай тешик 1988 йилнинг дастлабки икки ойи давомида Шимолий кутбда ҳам кузатилган саксонинчи йиллар ўрталарида МДҲ олимлари озон қатламини ўлчаб турган станциялар маълумотларини компьютерларда анализ қилиб Москва, Киев, собиқ Ленинград (ҳозирги Санкт-Петербург). Ярославль каби йирик шаҳарлар устида ҳам 50 га яқин майда ҳамда қисқа даврли озон тешиклари пайдо бўлиб ўтганлигини қайд қилдилар. Ультрабинафша нурлар кўпайганда ердаги энг майда жонзорлар ҳам зарар кўриши мумкинлиги исботланган. Озон ҳужайра ядроши—хроматинни парчалайди, оқсилининг бўлиниши ва кўпайишини тўхтатади.

Қисқа тўлқинли ультрабинафша нурланиш одамларда дезоксири бонуклеин кислота (ДНК) ни — наслий кодни

бузали, ҳатто ўлимга ҳам олиб бориши мумкин. Тұлқин узунлиғи 255–265 нм атрофидаги нурланишда хавфли вазият туғилади.

Озон қатлами камайған сари, стратосфера совий бошлайды. Ер юзаси ва ҳаво исіб кетади. Бу ҳолатни карбонат ангидриди ( $\text{CO}_2$ ) туфайли вужудға келувчи “парник самараси”нинг заарарлы таъсирига солишириш мумкин.

Ўзбекистон Республикаси Вазирлар Маҳкамасининг 2000 йил 24 январда қабул қылган “Озон қаватини ҳимоя қилиш соңасында шартномалар бүйича Ўзбекистон Республикасининг халқаро мажбуриятларини бажарыш чора тадбирлари тұғрисида” ги қарори Вена конвенцияси ва Монреал протоколини құллаб-қувватловчи давлат ҳужжати бўлиб мамлакатимиз экологиясини яхшилашга қаратилган муҳим ҳужжатлардан бири бўлиб хизмат-қиласи.

**1989** йилнинг 1 январида озонни ҳимоя ҳилиш бүйича қабул қилинган Халқаро Монреал протоколи кучга кириб, озонни бузувчи моддалар ишлаб чиқаришни 10 йил ичидә камида 50 фойзга камайтириш кўзда тутилди. АҚШ, Канада, Норвегия, Янги Зelandия, Мексика, Швеция, Миср сингари мамлакатлар бу халқаро шартномани тасдиқладилар.

**1990** йилнинг июнида Лондонда ўтказилган бир ҳафталик йигилишда дунёнинг 70 мамлакатидан келган олимлар озон қатламини кемирувчи кимёвий моддаларни камайтириш бүйича халқаро миқёсда келишиб олдилар. Тузилган протокол шартномасига кўра қабул қилинган қарорларни бажариш қатъий талаб қилинади. Шунга кўра 2000 йилгача хлорфтоглеродлар (фреонлар, хладагентлар) ишлаб чиқаришни камида 50 фойзга камайтириш ва улардан фойдаланишни ҳам шунча миқдорда озайтириш кўзда тутилди.

Экологик вазиятни яхшилаш мақсадида Нью-Йоркда 1984 йили муниципалитет (маҳаллий ўз-ўзини идора қилиш органды) томонидан экологик полиция ташкил қилинди. Бундай хайрли иш зеро бошқа мамлакатларда, шу жумладан, бизнинг мамлакатимизда ҳам ташкил қилинса яхши бўлур эди. Экологик полиция шаҳарни ҳар хил заарарли чиқиндилар билан ифлослантирувчи шахсларни, завод ва корхоналарни излаб топади, айборларни жазолайди ҳамда жарима солади. Об-ҳавонинг бузилишини назорат қилиш, сувларни ифлослантирумаслик ва тозаликни нормада сақлаб туриш ҳам полиция ходими зиммасига юкланган. Экологик полиция

ходимлари маҳсус кийим-кечак, респиратор, қўлқоп, тўппонча ва бошқа зарур анжомлар билан таъминланган бўлади.

**Оқава сувларни тозалаш йўллари.** Академик И.В.Петрянов табиатнинг буюк инъомларидан бири бўлган сувни улуғлаб, ўзининг унга бағишланган маҳсус китобини “Дунёдаги энг ажойиб модда” деб атагани бежиз эмас, албатта. Бу олим сув ва табиат бойликларини тоза тутиш, улардан рационал фойдаланиш ва келажак авлодучун сақлаш соҳасида катта ишлар қилаётган йирик мутахассисидир. И. В. Петрянов сувни эъзозлаш зарур дейди, инсоният ва жонзодлар сув билан ҳаёт эканлигини таъкидлайди. Аммо дунёнинг ҳамма ерида сувга эътибор билан қарабяптими, у эъзозланяптими? Афсуски, ундан эмас.

Ҳозирги вақтда “оқава сувлар” атамаси кўп корхона ва саноат бирлашмаларида тез-тез тилга олинадиган бўлиб қолди. Бунинг боиси корхоналардан оқиб чиқаётган сувлар ифлосланиши билан бир қаторда ўзида кўпгина қимматли компонентларни ҳам оқизиб кетмоқда. Оқава сувлар таркибидағи заҳарли ва зарапли моддалар дунё океанини булгаяпти. Сувлардаги кислота, ишқор, кўрғоштин, мис, симоб, молибден, рух ва шу каби бошқа металларчи? Йилига корхоналар ҳисобидан сувга оқиб кетаётган минг-минг тонналаб қимматли металлар билан бир қаторда табиат инъоми – сув таркибининг ҳам ўзгариб бораётганлигини ҳисобга олмоқ зарур.

Мамлакатимизда бу масалаларга катта аҳамият берилмоқда. Жумладан, йирик кимё корхоналарида оқава сувлардан туз, металл, кислота, ишқор ва бошқа моддаларни тутиб қолувчи фильтрлар, катализитик мосламалар, аппарат, ёндириш печлари ишга туширилди. Метанол ва гликолларни ушлаб қолувчи қурилмалар ишга тушиши билан сув ҳавзалари заарли моддалар таъсиридан халос бўлди.

Кимё саноатида сув кўп ишлатилиши маълум. Шу сабабли кейинги йилларда кам сув ишлатувчи технологик жараёнларни ишга солиш, оқава сувларни тоза сақлаган ҳолда улардан кўп цикларда фойдаланиш йўллари ишлаб чиқицди. Оқава сувлар алоҳида механик ва кимёвий тозалашдан ўтиб, биологик иншоотларга ва сўнгра адсорбцион тозалаш колонналарига юборилади. Оқава сувлардан ош тузи, цемент шихтаси компонентлари ва бошқа маҳсулотлар олинмоқда. Бу ишлар корхонага йилига уч млн сўм иқтисодий самара бераяпти.

Оқава сувларни кальций ва магний карбонатлар, алюминий ва темир гидроксидлар ёрдамида тозалаш йўл-

ларидан сапоат миқёсилә фойдаланилмоқда. Бу борала кремний (IV) - оксид, алюминий оксид ва цементлар ҳам көнг ишкагиимоқда. Шұр сувлардан чучук сув олишда оқава сувлардан турли металларни ажратыб олишда ва бошқа мақсадларда ионитлар ҳам құлланилмоқда. Денгиз ва дарё сувларини нефтдан, мой ва шу каби бошқа маңсулотлардан тозалашда ҳам юқорида айтилған усууллардан фойдаланилади.

Кимё корхоналаридан осмонга күтариладиган газлар таркибидаги  $\text{CO}$ ,  $\text{CO}_2$ ,  $\text{SO}_2$ , құргошин - рух ҳамда мишъяқ чанги ва бошқалар атмосфераны ифлослантиради. Ҳозирги замон техникасі ана шу заарли аралашма ва chanгларни тұлиқ тутиб қолиб, уларни фойдалы ишлар учун құллашга құрбі етади. Яратылған адсорбцион колонналар, фильтр ва турли ютгичлар ҳавони тоза сақлаш имконини яратади. Ҳозирги кунда атмосферага күтарилаётган газларнинг 70% дан күтпі ушлаб қолынмоқда. Бундан бүён атмосфераны ифлослантирувчи чиқынди газлар миқдори йил сайн камайиб бораверади. Таşкыл этилған янги бошқарма, лаборатория ва бўлимлар атроф муҳитни муҳофаза қилиш бўйича илмий-координация ишлари, лойиҳа ва шу каби бошқа муҳим вазифаларни амалга ошириш билан шугулланадилар. Ҳар бир корхона ва бирлашма ўзида шундай ишлар билан шугулланувчи бўлим ёки группага эга бўлиши керак.

Республикамизда атроф муҳитни муҳофаза қилиш борасила лиққатта сазовор ишлар қилиншити. Табиатни муҳофаза қилиш вилоят бўлимлари кўп соҳалар бўйича назорат ишларини олиб бормоқда. Оқава сувлардан металлларни ажратыб оловчы янги ионитлар синтез қилинмоқда, сорбентлар синовдан ўтаяпти, янги мосламалар ишга солиншити. Оқава сувлардан хром ва рухни ажратыб олиш схемаси ишлаб чиқылди. “Навоийазот” ишлаб чиқарини бирлашмасида келажакда оқава сувлар ҳажми суткасига  $4000 \text{ м}^3$  га стади. Бундай катта миқдордаги сувни тозалаб, ундан қайта фойдаланиш ва ажратыб олинувчи маңсулотлардан фойдаланиш кўзда тутилади. Бу янгилик ҳозирги кунларда амалга оширилмоқда.

Цемент, оқактош, гишт ва бошқа қурилиш материаллари корхоналарida ҳам печлардан ажралиб чиқадиган газ ҳамда chanгларни атмосферага чиқармаслик бўйича дикқатта сазовор ишлар қилинмоқда.

Чиқитсиз технология деганда корхонада ишлаб чиқарилаётган маҳсулотларнинг ҳаммаси ҳалқ хўжалиги-нинг турли соҳаларида қўлланилади, деган маънони англамоқ керак. Реакторлардан ажралган чиқинди қайта ишланиб, керакли маҳсулотга айлантирадиган технология чиқиндисиз ҳисобланади. Қўқон мой комбинатида илгари чиқинди ҳисобланган данак, узум ва помидор уруғларидан энди косметика ҳамда фармацевтика учун қимматли маҳсулотлар олиннаётганлигини қайд этиш керак. Данак пўстлоқларидан моторларни тозалашда фойдаланилмоқда.

Нефтни қайта ишлаш корхоналарида ҳам чиқитсиз технология амалга оширилган. Нефтдан олинувчи барча маҳсулотлар ҳалқ хўжалигининг турли соҳаларида қўлланилаётганлиги ҳаммамизга маълум. Нефтнинг чиқиндиси бўлган асфальт ва битумлар ҳам ҳозир ўта зарур маҳсулотга айланди.

Олмалиқ, Навоий ва Чирчиқдаги кимё корхоналарида экология масалаларига катта аҳамият берилмоқда. Келажакда нафақат мазқур корхоналар, балки республикамиздаги барча заводлар, ишлаб чиқариш бирлашмалари, каттаю кичик фирмалар чиқиндисиз технологияга ўтказилмоқда ишлаб чиқарилётган маҳсулот ва буюмлар ҳам жаҳон андозалари даражасига келтирилмоқда.

#### ФОЙДАЛАНИЛГАН АДАБИЁТЛАР

1. Н.С. Ахметов. “Общая и неорганическая химия”, “Высшая школа” М., 1998.
2. М.Х. Карапетьянц, С.И. Дракин. “Строение вещества”, “Высшая школа”, М., 1978.
3. Р. Дикерсон, Г. Грей, Дж. Хейт. “Основные законы химии”, “Мир”, 1982.
4. Т.Браун, Г.Ю. Лемей. “Химия в центре наук”, “Мир”, М., 1983.
5. М.Х. Карапетьянц, С.И. Дракин. “Общая и неорганическая химия”, “Химия” М., 1981.
6. Қ. Аҳмеров, А. Жалилов, А. Исмоилов. “Умумий ва анорганик кимё”. Тошкент. “Ўқитувчи”, 1988.

## МУНДАРИЖА

Сўз боши .....	3
Кириш .....	5
<b>I боб. Умумий кимё .....</b>	<b>9</b>
I. 1. Ўлчовлар ва бирликларнинг метрик системаси .....	9
I. 2. Атом-молекуляр таълимот .....	13
I. 3. Кимёвий элемент .....	15
I. 4. Тоза модда ва аралашмалар .....	16
I. 5. Анорганик бирикмалар номенклатураси .....	18
<b>II боб Атом тузилиши .....</b>	<b>21</b>
II. 1. Атомлар .....	21
II. 2. Авогадро сони .....	21
II. 3. Атом массаси ва унинг ўлчами .....	25
II. 4. Атомнинг тузилиши .....	27
II. 5. Атом спектрлари .....	29
II. 6. Атом тузилиши назарияларининг ривожлантирилиши .....	37
II. 7. Заррачаларнинг тўлқин хусусиятлари .....	41
II. 8. Масса билан энергия орасидаги боягланиш қонуниятлари .....	43
II. 9. Квант механикаси. Шредингер тенгламаси .....	50
II. 10. Водород атомининг тузилишини квант-механик назария асосида тушунтириш .....	54
II. 11. Атом электронларининг квант сони .....	61
II. 12. Ионланиш энергияси ва электронга мойиллик .....	73
<b>III боб. Д. И. Менделеевнинг даврий қонуни ва элементлар даврий системаси .....</b>	<b>79</b>
III. 1. Даврий қонун ва унинг замонавий талқини .....	79
III. 2. Даврий системанинг тузилиши .....	81
III. 3. Атом тузилиши ва элементларнинг даврий системаси .....	84
<b>IV боб. Молекулалар тузилиши ва кимёвий боягланиш .....</b>	<b>92</b>
IV. 1. Молекулалар, ионлар, эркин радикаллар .....	92
IV. 2. Кимёвий боягланиш ва валентлик ҳақидаги тасаввурлар .....	93
IV. 3. Кимёвий тузилиш назарияси .....	95
IV. 4. Кимёвий боягланиш .....	99
IV. 5. Кимёвий боягланишнинг асосий хусусиятлари .....	101
IV. 6. Ион боягланиш .....	113
IV. 7. Ковалент боягланиш .....	116
IV. 8. Атомларда валентлик ҳолатлари ва максимал ковалентлик .....	121
IV. 9. Ковалент боягланишнинг донор-акцептор механизми .....	124
IV. 10. Ковалент боягланиш хусусиятлари .....	126
IV. 11. Молекуляр орбиталлар усули .....	131
IV. 12. Молекулаларнинг диполь моменти .....	139
IV. 13. Молекулалараро таъсир кучлари .....	140
IV. 14. Ионларнинг қутбланиши .....	146
IV. 15. Водород боягланиш .....	148
<b>V боб. Кимёвий термодинамика .....</b>	<b>153</b>
V.1. Ёниш реакциясининг иссиқлик эффиқети .....	162

<b>VI. боб. Кимёвий реакциялар кинетикаси ва кимёвий мувозанат ....</b>	<b>172</b>
VI.1. Формал кинетика .....	172
VI.2. Кимёвий реакциялар төсүли и .....	173
VI.3. Реакция тезлігінің концентрация ағындылығы .....	175
VI.4. Реакция тезлігінің температуралық таъсири .....	177
VI.5. Кимёвий реакция тезлігінің эритручининг таъсири .....	179
VI.6. Одий ва мұраккаб реакциялар .....	181
VI.7. Кимёвий реакциялар тартиби .....	184
VI.8. Катализ .....	185
VI.9. Кимёвий мувозанат .....	187
<b>VII боб. Эритмалар .....</b>	<b>201</b>
VII.1. Эритмаларнинг умумий хоссалари. Концентрацияның ифодалалық усуулшары .....	201
VII.2. Эрүвчанник .....	203
VII.3. Осмотик босым .....	205
VII.4. Түйінгандың бут босымы .....	207
VII.5. Кислота ва асос назариялари .....	208
VII.6. Гидролиз .....	213
<b>VIII боб. Электрокимёвий жараёнлар .....</b>	<b>219</b>
VIII.1. Оксидланиши-қайтарилиш реакциялари .....	219
VIII.2. Оксидланиш даражаси .....	220
VIII.3. Оксидланиши-қайтарилиш реакцияларнинг турлары .....	223
VIII.4. Оксидланиши-қайтарилиш реакциялары тенглемаларини тузиши .....	224
VIII.5. Гальваник элементтер .....	228
VIII.6. Электролиз жараёнлари .....	235
<b>IX боб. Координацион бирикмалар .....</b>	<b>246</b>
IX.1. Комплекс бирикмаларнинг тузилиши .....	246
IX.2. Хелаттар ва уларнинг биологик системалардаги рөлі .....	248
IX.3. Комплекс бирикмалар номенклатурасы ва изомериясы .....	251
IX.4. Комплексе бирикмаларнинг барқарорлігі ва улардаги боялапшилтабиғат .....	253
IX.5. Кристалл майдон назариясы .....	258
<b>X боб. Элементларнинг умумий хоссалари ва уларнинг асосий бирикмалари. S-элементлар .....</b>	<b>263</b>
X.1. Биринчи групта асосий групташысы элементларнинг умумий хоссалари .....	263
X.2. Иккінчи групта асосий групташысы элементларнинг умумий гавеифи .....	270
X.3. Учирнің групта асосий групташысы элементларнинг умумий гавеифи .....	283
X.4. Галілій групташысы элементтері .....	291
<b>XI боб. Углерод кимеси .....</b>	<b>293</b>
XII боб. Кремний ва улттың бирикмалари .....	312
<b>XIII боб. Германий, қалай, құргашын .....</b>	<b>324</b>

<b>XIV боб. Азот группачаси элементларининг умумий тавсифи .....</b>	<b>329</b>
XIV. 1. Азот .....	329
XIV. 2. Фосфор .....	339
XIV. 3. Мишык, суръма, висмут элементларининг умумий хоссалари .....	344
<b>XV боб. Даврий системанинг VI группа асосий группачаси элементлари .....</b>	<b>350</b>
XV.1. Кислород .....	350
XV.2. Олтингугурт .....	361
XV.3. Селен, теллур, полоний .....	372
<b>XVI боб. Водород ва унинг хоссалари .....</b>	<b>376</b>
<b>XVII боб. Еттинчи группа асосий группачаси элементларининг умумий тавсифи .....</b>	<b>380</b>
✓ XVII.1. Галогенларнинг водородли бирикмалари .....	384
XVII.2. Галогенларнинг кислородли бирикмалари .....	387
<b>XVIII боб. d -элементлар .....</b>	<b>394</b>
XVIII.1. Күшимча группача элементларининг умумий тавсифи .....	394
XVIII.2. Скандий группачаси .....	396
XVIII.3. Титан группачаси .....	397
XVIII.4. Ванадий группачаси .....	399
<b>XIX боб. Хром группачаси элементларининг умумий тавсифи .....</b>	<b>403</b>
✓ XX боб. Марганец группачаси элементларининг умумий тавсифи ..	408
<b>XXI боб. Темир группачаси элементларининг умумий тавсифи ..</b>	<b>414</b>
XXI .1. Платина оиласи элементларининг умумий тавсифи .....	418
<b>XXII боб. Мис группачаси элементларининг умумий тавсифи .....</b>	<b>423</b>
<b>XXIII боб. Рух группачаси элементларининг умумий тавсифи .....</b>	<b>427</b>
<b>XXIV боб. f - элементлар .....</b>	<b>438</b>
XXIV.1. Лантаноидлар (Лантаниллар) .....	438
XXIV.2. Актиноидлар (Актиниллар) .....	441
<b>XXV боб. Анирганик кимё ва экология .....</b>	<b>444</b>
XXVI.Озон қатламини сақлаш бўйича халқаро ҳамкорлик .....	455
Йиғанишилган азабиётлар .....	460

*К. Аҳмеров, А. Жалилов, Р. Сайфутдинов.*  
**УМУМИЙ ВА АНОРГАНИК КИМЁ**

*Олий ўқув юртлари талабалари  
учун дарслик*

Бадиий редактор Ў. Салихов  
Техник мұхаррир Т. Харитонова  
Мусаҳих. М. Раҳимбекова  
Компьютерда ҳарф терувчишар ба сақиғаловчилар  
Б. Б. Эсанов, М. Т. Ким, И. В. Гончарова.

Теришга берилди 26.03.03. Босишига рухсат этилди 20.05.03.  
Бичими 84/108 1/<sub>3</sub> оффсет босма усулида босилди.  
Шартли босма т.24,36. Нашр т.20,22. Нұсқасы 2000. Буюртма № 90.

“Ўзбекистон” нашриёти, 700129, Тошкент, Навоий кўчаси, 30.  
Нашр № 170—2001

Ўзбекистон Матбуот ва ахборот агентлигининг 1- босмахонасида  
босилди. Тошкент, Сагбон 1-берк кўча 2-уй. 2003.

